CURABLE COMPOSITION

Publication number: JP2000129147
Publication date: 2000-05-09

Inventor:

DOI TAKAO; TSURUOKA KAORU; WATABE TAKASHI;

HAYASHI TOMOYOSHI

Applicant:

ASAHI GLASS CO LTD

Classification:

- international:

C08L59/00: C08L101/10: C08L59/00: C08L101/00:

(IPC1-7): C08L101/10; C08L59/00

- European:

Application number: JP19980301434 19981022 Priority number(s): JP19980301434 19981022

Report a data error here

Abstract of JP2000129147

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a curable composition capable of simultaneously satisfying excellent curing properties and long time storing stability without largely damaging softness and workability of a polymer including a hydrolysable silicone group by using a specific curing catalyst and storage stabilizer. SOLUTION: This composition includes (A) a polymer including a hydrolysable group expressed by the formula: -SiXaR13-a [R1 is a 1 to 20C (substituted) monovalent organic group; X is OH or a hydrolysable group; a is an integer of 1 to 3] and of which the integer a of the prescribed formula is 3 in a part or the whole of the polymer, (B) a curing catalyst and/or (C) a storage stabilizer, as the active components. In the component (A), a polyoxyalkylene polymer having molecular weight of 8,000 to 50,000 and a hydrolysable silicon group expressed by the prescribed formula, is preferred.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-129147 (P2000-129147A)

(43)公開日 平成12年5月9日(2000.5.9).

(51) Int.Cl.7

識別記号

FΙ

テーマコート*(参考)

C08L 101/10

59/00

C 0 8 L 101/10 59/00 4J002

審査請求 未請求 請求項の数13 OL (全 17 頁)

(21)出願番号

特願平10-301434

(71)出願人 000000044

旭硝子株式会社

(22)出顧日

平成10年10月22日(1998.10.22)

東京都千代田区有楽町一丁目12番1号

(72)発明者 土居 孝夫

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社内

(72)発明者 鶴岡 薫

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社内

(72)発明者 渡部 崇

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 硬化性の組成物

(57)【要約】

【課題】硬化性、貯蔵安定性に優れる室温硬化性組成物の提供。

【解決手段】3つの加水分解性基がケイ素に結合した加水分解性ケイ素基を必須成分として有する重合体(A)、硬化触媒(K)、および貯蔵安定剤(L)からなる硬化性組成物。

【特許請求の範囲】

物。

【請求項1】下記式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有する重合体であって、該重合体の一部または全部が式(1)の aが3である加水分解性ケイ素基を有する重合体である重合体(A)、硬化触媒(K) および貯蔵安定剤(L)を有効成分として含有する室温硬化性組成物

$-SiX_aR^1_{3-a}\cdots (1)$

(式 (1) 中、 R^1 は炭素数 $1\sim 20$ の置換または非置換の 1 価の有機基、X は水酸基または加水分解性基、a 10は 1、2 または 3 を示す。ただし、 R^1 が複数個存在するときは、それらの R^1 は同じでも異なってもよく、X が複数個存在するときは、それらのX は同じでも異なってもよい。)

【請求項2】重合体(A)の分子量が8000~500 00である、請求項1記載の室温硬化性組成物。

【請求項3】重合体(A)が、式(1)で表される加水 分解性ケイ素基を有するポリオキシアルキレン重合体 (B)である、請求項1または2記載の室温硬化性組成

【請求項4】ボリオキシアルキレン重合体(B)の分子量分布M。/M。が1.7以下である、請求項3記載の室温硬化性組成物。

【請求項5】ポリオキシアルキレン重合体(B)が、開始剤の存在下、複合金属シアン化物錯体を触媒として環状エーテルを重合させて得られるポリオキシアルキレン重合体の末端に、式(1)で表される加水分解性ケイ素基を導入して得られる重合体である、請求項3または4記載の室温硬化性組成物。

【請求項6】ポリオキシアルキレン重合体(B)が、開始剤の存在下、環状エーテルを重合させて得られる、分子量分布M。/M。が1.7以下であるポリオキシアルキレン重合体の末端に、式(1)で表される加水分解性ケイ素基を導入して得られる重合体である、請求項3、4または5記載の室温硬化性組成物。

【請求項7】ポリオキシアルキレン重合体(B)が、さらに、重合性不飽和基含有単量体(C)を重合して得られる重合体(D)を含有する、請求項3、4、5または6記載の室温硬化性組成物。

【請求項8】ポリオキシアルキレン重合体(B)が、さらに、ポリオキシアルキレン重合体(B)中で重合性不飽和基含有単量体(C)を重合して得られる重合体

(D)を含有する、請求項3、4、5または6記載の室 温硬化性組成物。

【請求項9】重合性不飽和基含有単量体(C)の一部または全部が、重合性不飽和基を有し、かつ、グリシジル基および/または式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有する単量体である、請求項7または8記載の室温硬化性組成物。

【請求項10】重合体(A)の一部または全部が、式

(1)中のaが1または2である加水分解性ケイ素基および式 (1)中のaが3である加水分解性ケイ素基を併有する重合体である、請求項1、2、3、5、6、7、8または9記載の室温硬化性組成物。

【請求項11】重合体(A)が、式(1)中のaが1または2である加水分解性ケイ素基を有する重合体および式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基を有する重合体の両方を含有する、請求項1、2、3、5、6、7、8または9記載の室温硬化性組成物。

0 【請求項12】重合体(A)が、加水分解性ケイ素基として式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基のみを有する重合体である、請求項1、2、3、5、6、7、8または9記載の室温硬化性組成物。

【請求項13】貯蔵安定剤(L)が水との反応性が高いケイ素化合物である、請求項1、2、3、5、6、7、8、9、10、11または12記載の室温硬化性組成物

【発明の詳細な説明】

[0001]

20 【発明の属する技術分野】本発明は湿分存在下で硬化する硬化性組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】末端に加水分解性ケイ素基を有するポリオキシアルキレン重合体は、硬化物がゴム弾性を有するという特徴を生かし被覆組成物・密封組成物などの用途に用いられている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】末端に加水分解性ケイ素基を有する各種の重合体を硬化させてシーラント、接着剤などに使用する方法はよく知られており、工業的に有用な方法である。このような重合体のうち、特に主鎖がポリオキシアルキレンである重合体は、室温で液状であり、かつ硬化物が比較的低温でも柔軟性を保持し、シーラント、接着剤などに利用する場合好ましい特性を備えている。

【0004】そのような湿分硬化性の重合体としては、特公昭61-18582、特開平3-72527や特開平3-47825に記載されている、末端に加水分解性ケイ素基を有する重合体であって、伸びや柔軟性を保持するためにケイ素原子1つ当たり2つの加水分解性基が結合してなる加水分解性ケイ素基を有するものや、特公昭58-10418および特公昭58-10430に記載されている、ケイ素原子1つ当たり3つの加水分解性基が結合してなる加水分解性ケイ素基を有する重合体であって、分子量が6000以下の比較的低分子量の重合体が知られている。

【0005】しかしとのような重合体は硬化性に劣り、特に低温条件下では内部硬化性が悪いため短時間で充分な強度特性を発現する硬化体を得られない、という問題があった。との問題を解決するために、重合体自体の活

性を高める方法や触媒量を増やす方法が試みられたが、 いずれもこれら重合体や組成物の貯蔵安定性を悪化させ るという新たな問題が生じた。

【0006】特に、一液型の室温硬化性組成物として知 られる硬化のための触媒を添加して貯蔵するタイプの組 成物の場合、場合によっては貯蔵時に粘度の上昇がおこ り、長期間保存した後の押出し性などが悪化することが あった。したがって、良好な硬化性を有し、しかも長期 間の貯蔵安定性が良好である組成物が求められていた。 このような貯蔵安定性を改良する手法についてはこれま 10 でにも特公昭63-39621、特公平1-2877 9、特公平1-46537、特公平2-19347、特 公平3-6941、特公平3-48227、特公平3-48227、特公平3-54136、特公平3-574 93、特公平4-49593、特公平5-28267、 特開昭60-76518、および特公平5-28718 8で提案されているが、いずれもメチルジアルコキシシ リル基末端を有する硬化性重合体について知られている のみであり、より硬化性の速い末端基を有し、分子量も 比較的大きな硬化性重合体についてはこれまで知られて 20

[0007] そこで、加水分解性ケイ素基を有する重合 体に対して、その柔軟性や作業性を大きく悪化させるこ となく良好な硬化特性と長期間の貯蔵安定性が両立でき る組成が望まれていた。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明は、特定の硬化触 媒と貯蔵安定剤を用いることによる、硬化特性および長 期間の保存安定性にきわめて優れた室温硬化性組成物に 関する下記の発明である。

【0009】下記式(1)で表される加水分解性ケイ素 基を有する重合体であって、該重合体の一部または全部 が式(1)のaが3である加水分解性ケイ素基を有する 重合体である重合体(A)、硬化触媒(K)および貯蔵 安定剤(L)を有効成分として含有する室温硬化性組成

 $[0010] - SiX_{a}R_{3-a} \cdots (1)$

(式(1)中、R¹ は炭素数1~20の置換または非置 換の1価の有機基、Xは水酸基または加水分解性基、a は1、2または3を示す。ただし、 R^1 が複数個存在す 40 るときは、それらのR¹ は同じでも異なってもよく、X が複数個存在するときは、それらのXは同じでも異なっ

【0011】(重合体(A))本発明において、重合体 (A) の主鎖としては、ポリオキシアルキレン、ポリエ ステル、ポリカーボネート、ポリオレフィンなどが挙げ られるが、本質的に主鎖がポリオキシアルキレンからな ることが特に好ましい。以下、重合体(A)のうち主鎖 がポリオキシアルキレンである重合体(以下、ポリオキ シアルキレン重合体 (B) という) について代表して説 50 サシアノコバルテートを主成分とする錯体が好ましく、

明する。

【0012】(ポリオキシアルキレン重合体(B))式 (1) で表される加水分解性ケイ素基を有するポリオキ シアルキレン重合体 (B) は、たとえば特開平3-47 825、特開平3-72527、特開平3-79627 などに提案されている。ポリオキシアルキレン重合体 (B) は以下に述べるように、官能基を有するポリオキ シアルキレン重合体を原料とし、その末端に有機基を介 してまたは介さずして加水分解性ケイ素基を導入して製 造されることが好ましい。

【0013】原料ポリオキシアルキレン重合体として は、触媒の存在下かつ開始剤の存在下、環状エーテルな どを反応させて製造される水酸基末端のものが好まし い。開始剤としては1つ以上の水酸基を有するヒドロキ シ化合物などが使用できる。環状エーテルとしてはエチ レンオキシド、プロピレンオキシド、ブチレンオキシ ド、ヘキシレンオキシド、テトラヒドロフランなどが挙 げられる。触媒としては、カリウム系化合物やセシウム 系化合物などのアルカリ金属触媒、複合金属シアン化物 錯体触媒、金属ポルフィリン触媒などが挙げられる。 【0014】本発明においては、原料ポリオキシアルキ レン重合体として分子量8000~50000高分子 量のポリオキシアルキレン重合体を使用することが好ま しい。したがってアルカリ触媒などを用いて製造した比 較的低分子量のポリオキシアルキレン重合体に塩化メチ レンなどの多ハロゲン化合物を反応させることにより多 量化して得られるポリオキシアルキレン重合体や複合金 属シアン化物錯体触媒を用いて製造したポリオキシアル

キレン重合体を使用することが好ましい。

数平均分子量 (M。) の比M。/M。が1.7以下のボ リオキシアルキレン重合体を使用することが好ましく、 M./M. は1. 6以下であることがさらに好ましく、 M. /M. は1.5以下であることが特に好ましい。 【0016】本発明の加水分解性ケイ素基を有するポリ オキシアルキレン重合体(B)はこのようなポリオキシ アルキレン重合体を原料としてさらに末端基を変性して 加水分解性ケイ素基とすることによって得られる。原料 ポリオキシアルキレン重合体のM、/M、が小さいほ ど、それを原料として得られるポリオキシアルキレン重 合体(B)を硬化させた場合、弾性率が同じものでも硬 化物の伸びが大きく高強度となり、かつ重合体の粘度が 低くなり作業性に優れる。このようなポリオキシアルキ レン重合体のなかでは特に複合金属シアン化物錯体を触 媒として開始剤の存在下、アルキレンオキシドを重合さ せて得られるものが特に好ましく、そのようなアルキレ ンオキシド重合体の末端を変性して加水分解性ケイ素基 としたものが最も好ましい。

【0015】また、特に重量平均分子量(M、)および

【0017】複合金属シアン化物錯体としては亜鉛ヘキ

なかでもエーテルおよび/またはアルコール錯体が好ましい。その組成は本質的に特公昭46-27250に記載されているものが使用できる。この場合、エーテルとしてはエチレングリコールジメチルエーテル(グライム)、ジエチレングリコールジメチルエーテル(ジグライム)などが好ましく、錯体の製造時の取り扱いの点からグライムが特に好ましい。アルコールとしては t - ブタノールが好ましい。

【0018】原料ポリオキシアルキレン重合体の官能基数は2以上が好ましい。硬化物特性として柔軟性を大きくしたい場合には原料ポリオキシアルキレン重合体の官能基数は2または3が特に好ましい。良好な接着性や硬化性を得る場合には原料ポリオキシアルキレン重合体の官能基数は3~8が特に好ましい。原料ポリオキシアルキレン重合体としては、具体的にはポリオキシエチレン、ポリオキシプロビレン、ポリオキシブチレン、ボリオキシブロビレン、ポリオキシブチレン、ボリオキシアトラメチレンおよび2種以上の環状エーテルの共重合物が挙げられる。

【0019】特に好ましい原料ポリオキシアルキレン重合体は2~6価のポリオキシプロピレンポリオールであ20り、特にポリオキシプロピレンシオールとポリオキシプロピレントリオールである。また、下記(イ)や(ニ)の方法に用いる場合、アリル末端ポリオキシプロピレンモノオールなどのオレフィン末端のポリオキシアルキレン重合体も使用できる。

【0020】該ポリオキシアルキレン重合体(B)は、 分子鎖の末端または側鎖に下記式(1)で表される加水 分解性ケイ素基を有する。

 $-SiX_aR^1_{3-a}\cdots (1)$

(式 (1) 中、 R^1 R^1 は炭素数 $1\sim 20$ の置換または 30 非置換の 1 価の有機基であり、X は水酸基または加水分解性基であり、a は1、2 または 3 である。ただし、 R^1 が複数個存在するときはそれらの R^1 は同じでも異なってもよく、X が複数個存在するときはそれらのX は同じでも異なってもよく、X が複数個存在するときはそれらのX は同じでも異なってもよい。)

【0021】式(1)で表される加水分解性ケイ素基は、通常有機基を介して、原料ポリオキシアルキレン重合体に導入される。すなわち、ポリオキシアルキレン重合体(B)は式(2)で表される基を有することが好ましい。

 $-R^{\circ} - S i X_a R^{1}_{3-a} \cdot \cdot \cdot (2)$

(式(2)中、R°は2価の有機基、R¹、X、aは上記に同じ。)

[0022]式(1)、(2)中R¹は炭素数1~20の置換または非置換の1価の有機基であり、好ましくは炭素数8以下のアルキル基、フェニル基またはフルオロアルキル基であり、特に好ましくは、メチル基、エチル基、プロビル基、ブチル基、ヘキシル基、シクロヘキシル基、フェニル基などである。R¹が複数個存在するときはそれらのR¹は同じでも異なってもよい。

[0023] Xにおける加水分解性基としては、たとえばハロゲン原子、アルコキシ基、アシルオキシ基、アルケニルオキシ基、カルバモイル基、アミノ基、アミノオキシ基、ケトキシメート基などが挙げられる。

【0024】 これらのうち炭素原子を有する加水分解性基の炭素数は6以下が好ましく、4以下が特に好ましい。好ましいXとしては炭素数4以下のアルコキシ基やアルケニルオキシ基、特にメトキシ基、エトキシ基、プロボキシ基またはプロペニルオキシ基が例示できる。またXが複数個存在するときはそれらのXは同じでも異なってもよい。

【0025】aは1、2または3である。重合体1分子中の加水分解性ケイ素基の数は1~8が好ましく、2~6が特に好ましい。

【0026】原料ポリオキシアルキレン重合体へ加水分解性ケイ素基を導入する方法は特には限定されないが、たとえば以下の(イ)~(ニ)の方法で導入できる。 【0027】(イ)水酸基を有するポリオキシアルキレン重合体の末端に、オレフィン基を導入した後、式(3)で表されるヒドロシリル化合物を反応させる方法。

 $HSiX_{a}R_{3-a} \cdot \cdot \cdot (3)$

(式 (3) 中、R¹、X、aは前記に同じ。)

[0028] オレフィン基を導入する方法としては、不飽和基および官能基を有する化合物を、水酸基を有するポリオキシアルキレン重合体の末端水酸基に反応させて、エーテル結合、エステル結合、ウレタン結合またはカーボネート結合などにより結合させる方法が挙げられる。アルキレンオキシドを重合する際に、アリルグリシジルエーテルなどのオレフィン基含有エボキシ化合物を添加して共重合させることにより原料ポリオキシアルキレン重合体の側鎖にオレフィン基を導入する方法も使用できる。

【0029】また、ヒドロシリル化合物を反応させる際には、白金系触媒、ロジウム系触媒、コバルト系触媒、バラジウム系触媒、ニッケル系触媒などの触媒を使用できる。塩化白金酸、白金金属、塩化白金、白金オレフィン錯体などの白金系触媒が好ましい。また、ヒドロシリル化合物を反応させる反応は、30~150℃、好ましくは60~120℃の温度で数時間行うことが好まし

【0030】(ロ)水酸基を有するポリオキシアルキレン重合体の末端に式(4)で表される化合物を反応させる方法。

 $R_{3-a}^1 - S i X_a - R^2 NCO \cdot \cdot \cdot (4)$

(式(4)中、R¹、X、aは前記に同じ。R²は炭素数1~17の2価炭化水素基。)上記反応の際には、公知のウレタン化触媒を用いてもよい。また上記反応は20~200℃、好ましくは50~150℃の温度で数時50 間行うことが好ましい。

【0031】(ハ)水酸基を有するポリオキシアルキレン重合体の末端にトリレンジイソシアネートなどのポリイソシアネート化合物を反応させてイソシアネート基末端とした後、該イソシアネート基に式(5)で表されるケイ素化合物のW基を反応させる方法。

 $R_{3-a}^1 - S i X_a - R^2 W \cdot \cdot \cdot (5)$

(式 (5) 中、 R^1 、 R^2 、X 、a は前記に同じ。Wは 水酸基、カルボキシル基、メルカプト基およびアミノ基 (1級または2級)から選ばれる活性水素含有基。)

【0032】(ニ)水酸基を有するポリオキシアルキレ 10 ン重合体の末端にオレフィン基を導入した後、そのオレフィン基と、Wがメルカプト基である式(5)で表されるケイ素化合物のメルカプト基を反応させる方法。

【0033】Wがメルカプト基である式(5)で表されるケイ素化合物としては、3-メルカプトプロピルトリメトキシシラン、3-メルカプトプロピルメチルジメトキシシラン、3-メルカプトプロピルジメチルメトキシシラン、3-メルカプトプロピルトリエトキシシラン、などが挙げられる。

【0034】上記反応の際には、ラジカル発生剤などの 20 重合開始剤を用いてもよく、場合によっては重合開始剤を用いることなく放射線や熱によって反応させてもよい。重合開始剤としては、たとえばパーオキシド系、アゾ系、またはレドックス系の重合開始剤や金属化合物触媒などが挙げられる。重合開始剤としては具体的には、2、2′-アゾビスイソブチロニトリル、2、2′-アゾビスー2ーメチルブチロニトリル、ベンゾイルパーオキシド、tーアルキルバーオキシエステル、アセチルバーオキシド、ジイソプロビルバーオキシカーボネートなどが挙げられる。また上記反応は20~200℃、好ま 30 しくは50~150℃で数時間~数十時間行うことが好ましい。

【0035】(主鎖がポリオキシアルキレン重合体以外である場合)重合体(A)の主鎖が、ポリエステル、ポリカーボネートの場合、それぞれ水酸基末端のポリエステル、水酸基末端のポリカーボネートを原料として、ポリオキシアルキレン重合体(B)と同様の製法で製造できる。

【0036】主鎖がポリオレフィンの場合、ポリブタジェンポリオールや水添ポリブタジェンポリオールなどの 40水酸基末端のポリオレフィンを原料としてポリオキシアルキレン重合体(B)と同様の製法で製造できる。また、1、4ービス(1ークロロー1ーメチルエチル)ベンゼンを開始剤とし三塩化ホウ素を触媒としイソブチレンを重合させた後、脱塩化水素反応させて製造した、末端にイソプロベニル基を有するイソブチレン系重合体を原料として、ポリオキシアルキレン重合体(B)と同様の製法で製造できる。

【0037】(式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基) 本発明における重合体(A)は一部または全部 50

が「式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基」 (以下、「加水分解性ケイ素基(E)」という)を有す る重合体であることを要する。

【0038】「加水分解性ケイ素基(E)」としては、式(1)中のXが炭素数4以下のアルコキシ基である基、すなわち、炭素数4以下のアルコキシ基を有するトリアルコキシシリル基が特に好ましい。トリアルコキシシリル基を有する重合体は非常に反応性が高く、特に初期の硬化速度が非常に速い。

[0039] 通常、式(1)で表される加水分解性ケイ素基における加水分解反応においては、水との反応によりシラノール基を発生し(-SiX+H₂O→-SiOH+HXで表されるシラノール基発生反応)、さらに生じたシラノール基どうしが縮合、またはシラノール基と加水分解性ケイ素基を縮合してシロキサン結合を生じる反応(縮合反応)によって進むと考えられている。いったんシラノール基が発生した後は、縮合反応は順調に進むと考えられる。トリアルコキシシリル基は、アルキルジアルコキシシリル基またはジアルキルアルコキシシリル基と比較して、シラノール基発生反応の初期における反応速度がきわめて速い。したがって、本発明の硬化性組成物は、短時間で充分な強度特性を発現し、特に接着性発現に至るまでの時間が短いという効果を有すると考えられる。

[0040] またトリアルコキシシリル基のうち、炭素数が小さいアルコキシ基を有するトリアルコキシシリル基の方が、炭素数の大きいアルコキシ基を有するトリアルコキシシリル基よりもシラノール基発生反応の初期における反応速度が速いため好ましく、トリメトキシシリル基がシラノール基発生反応の初期における反応速度がきわめて速いため最も好ましい。したがって、「加水分解性ケイ素基(E)」としてはトリメトキシシリル基であることが最も好ましい。また、重合体(A)中の、式(1)で表される加水分解性ケイ素基中における加水分解性ケイ素基(E)の割合は、用途、必要とする特性などに応じて変えうる。

[0041] 重合体(A)が、該加水分解性ケイ素基として加水分解性ケイ素基(E)のみを有する重合体である場合、すなわち、重合体(A)における式(1)で表される加水分解性ケイ素基のほぼ100%(すなわち $80\sim100\%$)が加水分解性ケイ素基(E)である場合には、硬化速度が大きいという効果があり、接着性発現に至る硬化性が特に優れた室温硬化性組成物が得られる。この場合、式(1)で表される加水分解性ケイ素基(E)の $90\sim100\%$ 、特に $95\sim100\%$ が、加水分解性ケイ素基(E)であることが好ましい。

[0042]また、式(1)中のaが1または2である 加水分解性ケイ素基と加水分解性ケイ素基(E)が混在 している場合には、良好な伸び特性と速硬化性を両立し うる室温硬化性組成物が得られる。

【0043】との場合、重合体(A)における、式 (1) で表される全加水分解性ケイ素基中の加水分解性 ケイ素基(E)の割合が5~80%であることが好まし い。この割合を任意に変えることにより要求に応じた特 性を自由に制御できる。すなわち加水分解性ケイ素基

(E)の割合が5~50%のときは、硬化性を向上させ るとともにシーラントなどで必要とされる良好な伸び特 性や柔軟性を提供できる。また加水分解性ケイ素基

(E) の割合が50~80%のときは、弾性接着剤など 10 に必要とされる伸び特性を充分に確保できかつ飛躍的に 硬化性を改善できる。

[0044]また、式(1)で表される加水分解性ケイ 素基中において加水分解性ケイ素基(E)以外の加水分 解性ケイ素基は式(1)中のaが2の加水分解性ケイ素 基であることが特に好ましい。炭素数4以下のアルコキ シ基を有するジアルコキシアルキルシリル基であること が特に好ましい。ジメトキシメチルシリル基が最も好ま

【0045】式(1)中のaが1または2である加水分 20 解性ケイ素基と加水分解性ケイ素基(E)が混在した、 重合体(A)を得る方法には、たとえば、下記の方法 (ホ)、(へ)があり、(ホ)、(へ)の方法を併用し てもよい。

(ホ) 重合体 (A) として、式(1) 中のaが1または 2である加水分解性ケイ素基および加水分解性ケイ素基 (E)を併有する重合体を使用する。

(へ) 重合体(A) として、式(1) 中のaが1または 2である加水分解性ケイ素基を有するポリオキシアルキ レン重合体(B)および加水分解性ケイ素基(E)を有 30 する重合体(A)の両方を使用する。

【0046】本発明における重合体(A)の分子量は、 その使用される用途に応じて適当な値を選択できるが、 重合体(A)の分子量は8000~50000であると とが好ましい。

【0047】柔軟性が重視されるシーラントなどの用途 には、分子量8000~5000の重合体が好まし い。分子量は、8000~25000であることが特に 好ましく、12000~20000であることが最も好 ましい。また強度が要求される接着剤などの用途には、 分子量8000~3000の重合体が好ましい。80 00より低い場合は硬化物が脆いものとなり30000 を超える場合は高粘度のため作業性が著しく悪くなる。 分子量は8000~20000であることがより好まし く、12000~20000であることが特に好まし

【0048】(重合性不飽和基含有単量体(C)を重合 して得られる重合体(D))重合体(A)を必須成分と する、室温硬化性組成物は硬化性に優れる。本発明にお いては、重合体(A)のうち、ポリオキシアルキレン重 50 チレンを用いた場合には、さらに優れた接着性や機械物

合体(B)を使用する場合は、ポリオキシアルキレン重 合体(B)が、さらに重合性不飽和基含有単量体(C) を重合して得られる重合体(D)を含有することが好ま しい。重合体(D)を含有することにより、硬化反応の 初期段階における接着性付与の効果、すなわち、接着強 度を発現するまでの時間がきわめて短くなる効果が得ら カス

10

【0049】重合性不飽和基含有単量体(C)の代表的 なものとしては、たとえば下記式(6)で示される化合 物が挙げられるが、これらに限定されない。

 $CRR^s = CR^s R^s \cdots (6)$

(式中、R、R³、R⁴、R⁵ はそれぞれ独立に、水素 原子、ハロゲン原子または1価の有機基である。)

【0050】R、R⁵ における有機基としては炭素数1 ~10の1価の置換または非置換の炭化水素基であると とが好ましい。R、R' はそれぞれ水素原子であること がより好ましい。R*、R* における有機基は炭素数1 ~10の1価の置換または非置換の炭化水素基、アルコ キシ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、シ アノ基、シアノ基含有基、アルケニル基、アシルオキシ 甚、カルバモイル基、ピリジル基、グリシジルオキシ基 またはグリシジルオキシカルボニル基であることが好ま しい。R³ は水素原子、ハロゲン原子または炭素数1~ 10の1価の置換または非置換の炭化水素基であること が特に好ましい。

【0051】重合性不飽和基含有単量体(C)の具体例 としては、スチレン、αーメチルスチレン、クロロスチ レンなどのスチレン系単量体; アクリル酸、メタクリル 酸、アクリル酸メチル、メタクリル酸メチル、アクリル 酸エチル、メタクリル酸エチル、アクリル酸ブチル、メ タクリル酸ブチル、アクリル酸2-エチルヘキシル、メ タクリル酸2-エチルヘキシル、アクリル酸ベンジル、 メタクリル酸ベンジルなどのアクリル酸、メタクリル酸 またはそのエステル、アクリルアミド、メタクリルアミ ドなどのアクリル系単量体;アクリロニトリル、2.4 -ジシアノブテン-1などのシアノ基含有単量体;酢酸 ビニル、プロピオン酸ビニルなどのビニルエステル系単 量体;ブタジエン、イソプレン、クロロプレンなどのジ エン系単量体; ビニルグリシジルエーテル、アリルグリ シジルエーテル、メタリルグリシジルエーテル、グリシ 40 ジルアクリレート、グリシジルメタクリレートなどのグ リシジル基含有単量体:およびこれら以外のオレフィ ン、不飽和エステル類、ハロゲン化オレフィン、ビニル エーテルなどが挙げられる。

【0052】重合性不飽和基含有単量体(C)は1種の みを使用してもよく2種以上を併用してもよい。シアノ 基含有単量体、グリシジル基含有単量体またはスチレン 系単量体を用いた場合、特にアクリロニトリル、グリシ ジルアクリレート、グリシジルメタクリレートまたはス 性を発現しうるので好ましい。また、特に硬化後にゴム 弾性を要する場合には、アクリル酸エステルを用いるの が好ましい。

【0053】重合性不飽和基含有単量体(C)として式 (1) で表される加水分解性ケイ素基を有する重合性単 量体を使用できる。とのような加水分解性ケイ素基を有 する重合性単量体としては特に下記式(7)で表される 化合物が好ましい。

 $R^7 - S i Y_b R^6_{3-b} \cdot \cdot \cdot (7)$

(式(7)中、R'は重合性不飽和基を有する1価の有 10 機基であり、R⁶ は炭素数1~20の置換または非置換 の1価の有機基であり、Yは水酸基または加水分解性基 であり、bは1、2または3である。ただし、R⁶が複 数個存在するときはそれらのR°は同じでも異なっても よく、Yが複数個存在するときはそれらのYは同じでも 異なってもよい。)

【0054】加水分解性ケイ素基を有する重合性単量体 としては、加水分解性ケイ素基を有するビニル単量体、 加水分解性ケイ素基を有するアクリル単量体などが挙げ られる。具体的には下記のものが挙げられ、3-アクリ 20 ロイルオキシプロピルトリメトキシシラン、3-メタク リロイルオキシブロピルトリメトキシシランが特に好ま

【0055】ビニルメチルジメトキシシラン、ビニルメ チルジェトキシシラン、ビニルメチルジクロロシラン、 ビニルトリメトキシシラン、ビニルトリエトキシシラ ン、ビニルトリクロロシラン、トリス(2 -メトキシエ トキシ) ビニルシランなどのビニルシラン類、3-アク リロイルオキシプロピルメチルジメトキシシラン、3-メタクリロイルオキシプロピルメチルジメトキシシラ ン、3-アクリロイルオキシプロピルトリメトキシシラ ン、3-アクリロイルオキシプロピルトリエトキシシラ ン、3-メタクリロイルオキシプロピルトリメトキシシ ラン、3-メタクリロイルオキシプロピルトリエトキシ シランなどのアクリロイルオキシシラン類、メタクリロ イルオキシシラン類など。

【0056】これらの他にも、たとえばケイ素原子を2 ~30個有するポリシロキサン化合物であって炭素-炭 素2重結合および加水分解性基と結合したケイ素原子を 併有する化合物も加水分解性ケイ素基を有する重合性単 40 量体として使用できる。

[0057]上記の加水分解性ケイ素基を有する重合性 単量体は1種のみを使用してもよく、2種以上を併用し てもよい。加水分解性ケイ素基を有する重合性単量体を 用いる場合、との単量体は重合性不飽和基含有単量体

(C) 100重量部中、0.01~20重量部用いるの が好ましい。

【0058】重合性不飽和基含有単量体(C)の一部ま たは全部は、重合性不飽和基を有し、かつ、グリシジル 基および/または式(1)で表される加水分解性ケイ素 50 触媒(K)が必須である。硬化触媒(K)を使用しない

基を有する単量体であることが好ましい。

【0059】(重合体組成物)ポリオキシアルキレン重 合体(B)が、さらに重合体(D)を含有する場合、ポ リオキシアルキレン重合体(B)と重合体(D)とから なる重合体組成物は、以下に示す(ト)~(ル)の方法 で製造できる。

【0060】(ト)ポリオキシアルキレン重合体(B) とあらかじめ重合性不飽和基含有単量体(C)を重合し て得られる重合体(D)を混合する方法。

(チ) ポリオキシアルキレン重合体(B)中において重 合性不飽和基含有単量体(C)の重合を行う方法。

(リ) 不飽和基を含有するポリオキシアルキレン重合体 (F) 中において重合性不飽和基含有単量体(C)の重 合を行った後、重合体(F)中の残存する不飽和基を式

(1) で表される加水分解性ケイ素基に変換する方法。 変換方法は不飽和基に式(3)で表されるヒドロシリル 化合物を反応させる方法が好ましい。

(ヌ) ポリオキシアルキレン重合体(B)の前駆体中に おいて重合性不飽和基含有単量体(C)の重合を行った 後、前駆体をポリオキシアルキレン重合体(B)に変換 する方法。

(ル)溶剤または希釈剤の存在下で重合性不飽和基含有 単量体(C)の重合を行った後、ポリオキシアルキレン 重合体 (B) と混合し、必要に応じて次いで溶剤または 希釈剤を留去する方法。

【0061】溶剤は、重合性不飽和基含有単量体(C) の種類に応じて適宜選択しうる。希釈剤としては不飽和 基含有ポリオキシアルキレン重合体(F)が好ましい。 重合の際、溶剤または希釈剤中に不飽和基を含有するポ 30 リオキシアルキレン重合体(F)を存在させることもで

[0062] 重合性不飽和基含有単量体(C)重合の際 には、ラジカル発生剤などの重合開始剤を用いてもよ く、場合によっては重合開始剤を用いることなく放射線 や熱によって重合させてもよい。重合開始剤、重合温 度、重合時間などについては、前記(二)で述べたのと 同様である。

[0063] 本発明において重合体(D)を用いる場合 は、重量比でポリオキシアルキレン重合体(B)/重合 体(D)が100/1~1/300となる範囲で使用さ れることが好ましい。100/1~1/100、さらに $100/1\sim1/10$ の範囲で使用されるのが、作業性 などの点で特に好ましい。

[0064] 重合体(D)は、ポリオキシアルキレン重 合体 (B) 中に、微粒子状に均一に分散していてもまた 均一に溶解していてもよい。組成物の粘度や作業性を考 慮した場合には微粒子状に均一に分散していることが好 楽しい。

[0065] 本発明では重合体を硬化させるために硬化

場合、式(1)で表される加水分解性ケイ素基の架橋反 応の反応速度が充分でない。

【0066】硬化触媒の使用量としては、重合体(A) または重合体(A)と重合体(D)の合計100重量部 に対し、0.001~10重量部の範囲が好ましく、 0.01~5重量部の範囲が特に好ましい。

【0067】硬化触媒(K)としては、金属塩系硬化触 媒や塩基系硬化触媒が挙げられる。金属塩系硬化触媒と しては、スズビス(2-エチルヘキサノエート)、ジブ チルスズジラウレートなどのジアルキルスズジカルボン 10 アセト酢酸エステル化合物;マロン酸ジメチル、マロン 酸塩、ジブチルスズビスアセチルアセトナート、ジブチ ルスズビスアセト酢酸エステレートなどのスズ系硬化触 媒、鉛ビス(2-エチルヘキサノエート)などの鉛系硬 化触媒があり、スズ系硬化触媒が特に好ましい。

【0068】塩基系硬化触媒としては有機アミン、ジブ チルアミン-2-エチルヘキサノエートなどのようなア ミン塩が挙げられる。スズ系硬化触媒、またはスズ系硬 化触媒と有機アミンの組み合せが最も好ましい。

【0069】本発明においては貯蔵安定剤(L)が必須 成分である。貯蔵安定剤(L)とは、少量の水の存在下 20 で重合体(A)の加水分解を抑制しうる化合物をいう。 とのような化合物としては(1)低分子量アルコール、 (2)ケトーエノール互変異性化合物、(3)カルボン 酸、(4)鉱酸、(5)加水分解性アルキルエステル、 (6) 水との反応性が高いケイ素化合物、(7) 加水分 解性有機チタン化合物、(8)ケイ酸含有化合物、およ び(9)メルカプト基含有化合物から選ばれる化合物が 好ましい。これらは単独で用いることも併用することも

【0070】とれらのうち、(1)低分子量アルコー ル、(2)ケトーエノール互変異性化合物、(3)カル ボン酸、(4)鉱酸、(5)加水分解性アルキルエステ ル、(6)水との反応性が高いケイ素化合物、および (9) メルカプト基含有化合物から選ばれる化合物が特 に好ましく、(6)水との反応性が高いケイ素化合物が 最も好ましい。

【0071】(1)低分子量アルコールとしては、炭素 数10以下のアルキルモノアルコール、炭素数10以下 のアルキルポリアルコール、から選ばれる化合物が好ま しい

【0072】炭素数10以下のアルキルモノアルコー ル、炭素数10以下のアルキルポリアルコールとして は、メタノール、エタノール、1-プロパノール、2-プロパノール、1-ブタノール、イソブチルアルコー ル、2-ブタノール、t-ブチルアルコール、n-アミ ルアルコール、イソアミルアルコール、1-ヘキサノー ル、オクチルアルコール、2-エチルヘキサノール、セ ロソルブ、エチレングリコール、プロピレングリコー ル、グリセリンなどが挙げられる。ジエチレングリコー ル、ジプロピレングリコールなども使用できる。

14

【0073】(2)ケトーエノール互変異性化合物とし ては、炭素数10以下の化合物が好ましい。ケトーエノ ール互変異性化合物としては、分子内にメチレン基およ びメチレン基の両隣にカルボニル基を有する酸素原子含 有炭化水素化合物であることが好ましく、炭素数10以 下の1、3-ジケトン化合物または炭素数10以下の8 -ケトエステル化合物が好ましい。

【0074】具体的には、アセチルアセトン:アセト酢 酸メチル、アセト酢酸エチル、アセト酢酸ブチルなどの 酸ジェチルなどのマロン酸エステル化合物などが挙げら れる。

【0075】(3)カルボン酸としては、酢酸、プロビ オン酸、2-エチルカプロン酸、酪酸、カプロン酸、ラ ウリン酸、パルミチン酸、オレイン酸、リノール酸、マ ロン酸、セバシン酸、マレイン酸、フタル酸、酒石酸な どが挙げられる。

(4) 鉱酸としては塩酸、硫酸、硝酸などが挙げられ

【0076】(5)加水分解性アルキルエステルとして は、リン酸アルキルエステルまたはオルトギ酸アルキル エステルが好ましい。リン酸アルキルエステルとして は、[Me, CHO], P(=O)(OH)、[Me, $CHO]P(=O)(OH)_{2}(EtO)_{2}P(=$ O) (OH) (EtO) P (=O) (OH) (M eO), P(=O) (OH), (MeO) P(=O) $(OH)_{1}$, $(BuO)_{2}$ P (=O) $(OH)_{1}$, (BuO) $P (= 0) (OH)_2 (PrO)_2 P (= 0)$ (OH)、(PrO)P(=O)(OH), などが挙げ られる。なお、Meはメチル基、Etはエチル基、Pr はプロピル基、Buはブチル基を表し、以下においても 同様である。

【0077】オルトギ酸アルキルエステルとしては、オ ルトギ酸トリメチル、オルトギ酸トリエチル、オルトギ 酸トリプロピル、オルトギ酸トリブチルなどが挙げられ

【0078】(6)水との反応性が高いケイ素化合物と しては、重合体(A)末端の加水分解性ケイ素基の種類 や官能基数にもよるが、重合体(A)における加水分解 40 性ケイ素基の加水分解より速く加水分解するケイ素化合 物が好ましい。水との反応性が高いケイ素化合物の具体 例としては以下のものや化1のものが挙げられる。

【0079】テトラメチルシリケート、テトラエチルシ リケート、テトラプロピルシリケート、テトラブチルシ リケートなどのテトラアルキルシリケート。エチルシリ ケート40のような縮合物。メチルトリメトキシシラ ン、エチルトリメトキシシランなどのアルキルトリアル コキシシラン。ビニルトリメトキシシランなどのアルケ ニルトリアルコキシシラン。ジメチルジメトキシシラ

50 ン、ジエチルジメトキシシランなどのジアルキルジアル

コキシシラン。フェニルトリメトキシシランなどのアリールトリアルコキシシラン。メチルトリクロロシラン、メチルジクロロシラン、トリメチルジクロロシラン、トリメチルクロロシラン、フェニルトリクロロシラン、ジフェニルジクロロシランなどのクロロシラン類。ヘキサメチルジシラザンなどのシラザン類。

[0080]

[$\{k1\}CH_2 = Si(ON = CMe_2)_2$.

MeSi (NMe₂)₃,

MeSi (ONMe2);

MeSi (NMeC (=0) Me);

MeSi (OCMe=CH2), .

【0081】(7)加水分解性有機チタン化合物としてはテトライソプロポキシチタン、テトラブトキシチタン、テトラオクチルオキシチタン、およびそれらの縮合物、Ti(OCHMe,)。[OCMe=CHCOMe], Ti(OCHMe,)。[OCHMeCOOH], Ti(OCHMe,)。[OCOC1, H35]、Ti(OCHMe,)。[OCOC1, H35]、Ti(OCHMe,)が「OCOC1, H35]、イソプロポキシチタンリレートモノイソステアレート、イソプロポキシチタントリス(4ーアミノベンゾエート)、イソプロポキシチタントリス(ジオクチルホスフェート)などより選ばれる化合物が好ましい。

【0082】(8)ケイ酸含有化合物としてはカオリン、焼成クレー、パイロフィライト、ベントナイト、セリサイト、ゼオライト、ネフェリン、シナイト、タルク、アパタルジャイト、ワラストナイト、合成ケイ酸アルミニウム、合成ケイ酸カルシウム、ケイソウ土、ケイ石粉、含水微粉ケイ酸、無水微粉ケイ酸などより選ばれ 30る化合物が好ましい。ゼオライトが特に好ましい。

【0083】(9)メルカプト基含有化合物としてはドデシルメルカプタン、tーブチルメルカプタンなどのアルキルメルカプタン、3ーメルカプトプロビルトリメトキシシランなどのメルカプトシラン、2ーメルカプトプロビオン酸、チオサリチル酸などのメルカプト基含有カルボン酸、チオグリコール酸2ーエチルヘキシルなどのメルカプト基含有エステル化合物、カプキュア3ー800(ダイヤモンドシャムロックケミカルズ社製両末端メルカプト基含有ポリオキシアルキレン)のようなメルカプト基含有ポリマーやチオフェノール、チオ安息香酸などから選ばれる化合物が好ましい。

【0084】貯蔵安定剤(L)のうち液状の化合物の中には貯蔵安定性を改善するのみではなく、溶剤としても働き、組成物の粘度を低下させ作業性を向上させる働きをする化合物もある。貯蔵安定剤(L)の含有量は、重合体(A)または重合体(A)と重合体(B)の合計100重量部に対し0.05~20重量部が好ましい。

0.05重量部未満ではその効果が発揮されにくい。た 化大豆油、4,5-エポキシヘキサヒドロブタル酸シオだし、鉱酸またはクロロシランのように加水分解により 50 クチル、エポキシステアリン酸ベンジルなどのエポキシ

16

強い酸を発生するような化合物は極微量でその効果を発揮し、2ppm~1重量部が好ましい。貯蔵安定剤 (L)は、硬化触媒(K)が添加される以前か少なくと も同時に添加されることが好ましい。

【0085】貯蔵安定剤(L)は重合体(A)または重合体(A)を含有する組成物が少量の水を含んでいるときに、重合体(A)の加水分解を抑制する効果がある。この場合少量の水の実際量は組成物の内容にもよるが、通常5重量%以下の量である。本発明の組成物は空気中などの湿気で硬化するため、この組成物の周囲に充分な水分が存在するときには速やかに硬化する。

[0086] (室温硬化性組成物)本発明の室温硬化性組成物は、下記の添加剤を含むことも可能である。以下、添加剤について説明する。

【0087】(充填剤)充填剤としては公知の充填剤が使用できる。充填剤の使用量は重合体(A)または重合体(A)と重合体(D)の合計100重量部に対して0.001~1000重量部、特に50~250重量部が好ましい。充填剤の具体例としては以下のものが挙げられる。これらの充填剤は単独で用いてもよく、2種以上併用してもよい。

[0088] 表面を脂肪酸または樹脂酸系有機物で表面 処理した炭酸カルシウム、該炭酸カルシウムをさらに微 粉末化した平均粒径1μm以下の膠質炭酸カルシウム、 沈降法により製造した平均粒径1~3μmの軽質炭酸カルシウム、平均粒径1~20μmの重質炭酸カルシウム などの炭酸カルシウム類、フュームドシリカ、沈降性シリカ、無水ケイ酸、含水ケイ酸およびカーボンブラック、炭酸マグネシウム、ケイソウ土、焼成クレー、クレー、タルク、酸化チタン、ベントナイト、有機ベントナイト、酸化第二鉄、酸化亜鉛、活性亜鉛華、シラスバルーン、ガラスバルーン、木粉、パルブ、木綿チップ、マイカ、くるみ穀粉、もみ穀粉、グラファイト、アルミニウム微粉末、フリント粉末などの粉体状充填剤。石綿、ガラス繊維、ガラスフィラメント、炭素繊維、ケブラー繊維、ポリエチレンファイバーなどの繊維状充填剤。

[0089] (可塑剤) 可塑剤としては公知の可塑剤が使用できる。可塑剤の使用量は重合体(A) または重合体(A) と重合体(D) の合計100重量部に対して0.001~1000重量部が好ましい。可塑剤の具体例としては以下のものが挙げられる。

【0090】フタル酸ジオクチル、フタル酸ジブチル、フタル酸ブチルベンジルなどのフタル酸エステル類。アジビン酸ジオクチル、コハク酸ビス(2-メチルノニル)、セバシン酸ジブチル、オレイン酸ブチルなどの脂肪族カルボン酸エステル。ベンタエリスリトールエステルなどのアルコールエステル類。リン酸トリオクチル、リン酸トリクレジルなどのリン酸エステル類。エポキシ化大豆油、4,5-エポキシへキサヒドロフタル酸ジオクチル、エポキシステアリン酸ベンジルなどのエポキシ

可塑剤。塩素化パラフィン。2塩基酸と2価アルコールとを反応させてなるポリエステル類などのポリエステル系可塑剤。ポリオキシプロピレングリコールやその誘導体などのポリエーテル類、ポリーαーメチルスチレン、ポリスチレンなどのスチレン系のオリゴマー類、ポリブタジエン、ブタジエンーアクリロニトリル共重合体、ポリクロロプレン、ポリイソプレン、ポリブテン、水添ポリブテン、エポキシ化ポリブタジエンなどのオリゴマー類などの高分子可塑剤。

[0091] (接着性付与剤) さらに接着性を改良する 10目的で接着性付与剤が用いられる。これらの接着性付与剤としては(メタ)アクリロイルオキシ基含有シラン類、アミノ基含有シラン類、メルカプト基含有シラン類、エポキシ基含有シラン類、カルボキシル基含有シラン類などのシランカップリング剤が挙げられる。

【0092】(メタ)アクリロイルオキシ基含有シラン類としては、3-メタクリロイルオキシプロピルトリメトキシシラン、3-アクリロイルオキシプロピルトリメトキシシラン、3-メタクリロイルオキシプロピルメチルジメトキシシランなどが挙げられる。

【0093】アミノ基含有シラン類としては、3-アミノプロピルトリメトキシシラン、3-アミノプロピルトリエトキシシラン、N-(2-アミノエチル)-3-アミノプロピルトリストキシシラン、N-(2-アミノエチル)-3-アミノプロピルメチルジメトキシシラン、N-(2-アミノエチル)-3-アミノプロピルトリエトキシシラン、3-ウレイドプロピルトリエトキシシラン、N-(N-ビニルベンジル-2-アミノエチル)-3-アミノプロピルトリメトキシシラン、3-アニリノプロピル 30トリメトキシシランなどが挙げられる。

【0094】メルカプト基含有シラン類としては、3-メルカプトプロビルトリメトキシシラン、3-メルカプトプロビルトリエトキシシラン、3-メルカプトプロビルメチルジメトキシシランなどが挙げられる。

【0095】エポキシ基含有シラン類としては、3-グリシジルオキシプロピルトリメトキシシラン、3-グリシジルオキシプロピルメチルジメトキシシラン、3-グリシジルオキシプロピルトリエトキシシランなどが挙げられる。

【0096】カルボキシル基含有シラン類としては、2 ーカルボキシエチルトリエトキシシラン、2ーカルボキ シエチルフェニルビス(2ーメトキシエトキシ)シラ ン、N-(N-カルボキシルメチル-2-アミノエチ ル)-3-アミノプロビルトリメトキシシランなどが挙 げられる。

[0097] また2種以上のシランカップリング剤を反 ェニレンジアミン、ジアミノジフェニルメタン、ジアミ 応させて得られる反応物を用いてもよい。反応物の例と ノジフェニルスルホン、イソホロンジアミン、2,4, してはアミノ基含有シラン類とエポキシ基含有シラン類 50 6-トリス(ジメチルアミノメチル)フェノールなどの

18

との反応物、アミノ基含有シラン類と(メタ)アクリロイルオキシ基含有シラン類との反応物、エボキシ基含有シラン類とメルカプト基含有シラン類の反応物、メルカプト基含有シラン類どうしの反応物などが挙げられる。 これらの反応物は該シランカップリング剤を混合し室温~150℃の温度範囲で1~8時間撹拌することによって容易に得られる。

【0098】上記の化合物は単独で使用してもよく、2種類以上併用してもよい。シランカップリング剤の使用量は重合体(A)または重合体(A)と重合体(D)の合計100重量部に対して0~30重量部が好ましい。【0099】接着性付与剤として、エボキシ樹脂を添加してもよい。また必要に応じてさらにエボキシ樹脂を低剤を併用してもよい。本発明の組成物に添加しうるエボキシ樹脂としては、一般のエボキシ樹脂が挙げられる。具体的には以下のものが例示できる。使用量は重合体(A)または重合体(A)と重合体(D)の合計100重量部に対して0~100重量部が好ましい。

【0100】ビスフェノールA - ジグリシジルエーテル 型エポキシ樹脂、ビスフェノールF-ジグリシジルエー テル型エポキシ樹脂、テトラブロモビスフェノールAー グリシジルエーテル型エポキシ樹脂などの難燃型エポキ シ樹脂、ノボラック型エポキシ樹脂、水添ビスフェノー ルA型エポキシ樹脂、ビスフェノールA-プロピレンオ キシド付加物のグリシジルエーテル型エポキシ樹脂、4 - グリシジルオキシ安息香酸グリシジル、フタル酸ジグ リシジル、テトラヒドロフタル酸ジグリシジル、ヘキサ ヒドロフタル酸ジグリシジルなどのジグリシジルエステ ル系エポキシ樹脂、m-アミノフェノール系エポキシ樹 脂、ジアミノジフェニルメタン系エポキシ樹脂、ウレタ ン変性エポキシ樹脂、各種脂環式エポキシ樹脂、N,N ージグリシジルアニリン、N. Nージグリシジルーoー トルイジン、トリグリシジルイソシアヌレート、ポリア ルキレングリコールジグリシジルエーテル、グリセリン などの多価アルコールのグリシジルエーテル、ヒダント イン型エポキシ樹脂、石油樹脂などの不飽和重合体のエ ボキシ化物などの一般に使用されているエポキシ樹脂や エポキシ基を含有するビニル系重合体など。

【0101】また本発明の組成物に上記エポキシ樹脂の硬化剤(または硬化触媒)を併用してもよい。このような硬化剤としては一般に用いられるエポキシ樹脂用硬化剤が挙げられる。具体的には以下のものが例示できる。使用量はエポキシ樹脂に対して0.1~300重量部が好ましい。

【0102】トリエチレンテトラミン、テトラエチレンベンタミン、ジエチルアミノプロピルアミン、N-アミノエチルピペラジン、m-キシリレンジアミン、m-フェニレンジアミン、ジアミノジフェニルメタン、ジアミノジフェニルスルホン、イソホロンジアミン、2,4,6-トリス(ジメチルアミノメチル)フェノールなどの

19

アミン類またはそれらの塩類、またはケチミン化合物などのブロックドアミン類、ポリアミド樹脂、イミダゾール類、ジシアンジアミド類、三フッ化ホウ素錯化合物類、無水フタル酸、ヘキサヒドロフタル酸無水物、テトラヒドロフタル酸無水物、ドデセニルコハク酸無水物、ビロメリット酸無水物などのカルボン酸無水物、フェノキシ樹脂、カルボン酸類、アルコール類、エポキシ基と反応しうる基を平均して分子内に少なくとも1個有するポリアルキレンオキシド系重合体(末端アミノ化ポリオキシプロピレングリコール、末端カルボキシル化ポリオキシプロピレングリコールなど)、末端が水酸基、カルボキシル基、アミノ基などで修飾されたポリブタジエン、水添ポリブタジエン、アクリロニトリルーブタジエン共重合体、アクリル系重合体などの液状末端官能基含有重合体など。

[0103] (溶剤) また本発明の組成物を硬化性組成物として用いる場合、粘度の調整、組成物の保存安定性向上を目的として、溶剤を添加することもできる。溶剤の使用量は重合体(A)または重合体(A)と重合体

(D)の合計100重量部に対して0.001~500 重量部が好ましい。

【0104】溶剤としては脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、ハロゲン化炭化水素類、アルコール類、ケトン類、エステル類、エーテル類、エステルアルコール類、ケトンアルコール類、エーテルアルコール類、ケトンエーテル類、ケトンエステル類、エステルエーテル類を使用できる。アルコール類は、本発明の組成物を長期に保存する場合、保存安定性が向上するので好ましい。アルコール類としては、炭素数1~10のアルキルアルコールが好ましく、メタノール、エタノール、イソブロ30パノール、イソベンチルアルコール、ヘキシルアルコールなどが特に好ましい。

【0105】(チキソ性付与剤)また垂れ性の改善のためチキソ性付与剤を使用してもよい。このようなチキソ性付与剤としては水添ひまし油、脂肪酸アミドなどが用いられる。

【0106】(老化防止剤)また、老化防止剤としては、一般に用いられている酸化防止剤、紫外線吸収剤、光安定剤が適宜用いられる。ヒンダードアミン系、ベンゾトリアゾール系、ベンゾフェノン系、ベンゾエート系、シアノアクリレート系、アクリレート系、ヒンダードフェノール系、リン系、硫黄系の各化合物を適宜使用できる。

[0107] (その他)また塗料の密着性や表面タックを長期にわたり改善する目的で、空気酸化硬化性化合物や光硬化性化合物を添加できる。空気酸化硬化性化合物の使用量は重合体(A)または重合体(A)と重合体

(D)の合計100重量部に対して0.001~50重量部、光硬化性化合物の使用量は重合体(A)または重合体(A)と重合体(D)の合計100重量部に対して

0.001~50重量部が好ましい。

[0108] このような空気酸化硬化性化合物としては 桐油、アマニ油などに代表される乾性油や、該化合物を 変性して得られる各種アルキッド樹脂、乾性油により変 性されたアクリル系重合体、シリコーン樹脂、ボリブタ ジエン、炭素数5~8のジエンの重合体や共重合体など のジエン系重合体、さらには該重合体や共重合体の各種 変性物(マレイン化変性、ボイル油変性など)などが挙 げられる。光硬化性化合物としては、多官能アクリレート類が通常用いられる。その他、顔料には酸化鉄、酸化 クロム、酸化チタンなどの無機顔料むよびフタロシアニンブルー、フタロシアニングリーンなどの有機顔料が挙 げられる。

【0109】本発明の室温硬化性組成物は、シーラント、防水材、接着剤、コーティング剤などに使用でき、特に硬化物自体の充分な凝集力と被着体への動的追従性が要求される用途に好適である。

[0110]

20

[実施例] 製造例1~23で製造した重合体(P1~P23)を用いて、硬化物を作製した実施例および比較例を以下に示す。なお、部とは重量部を示す。製造例1~13において、水酸基価換算分子量とは、原料である水酸基を有するボリオキシアルキレン重合体の水酸基価から換算した分子量を示す。M、/M。はゲルバーミエーションクロマトグラフにより溶媒としてテトラヒドロフランを用いて測定した値である。検量線はボリオキシアルキレンボリオール用いて作成した。製造例14~17においては、分子量はゲルバーミエーションクロマトグラフにより溶媒としてテトラヒドロフランを用いて測定した。検量線はボリスチレンを用いて作成した。

【0111】(製造例1)グリセリンを開始剤とし亜鉛ヘキサシアノコバルテートーグライム錯体触媒の存在下プロピレンオキシドを反応させた。水酸基価換算分子量17000、かつM。/M。=1.3のポリプロピレンオキシドにナトリウムメトキシドのメタノール溶液を添加し、加熱減圧下メタノールを留去してポリプロピレンオキシドの末端水酸基をナトリウムアルコキシドに変換した。次に塩化アリルを反応させた。未反応の塩化アリルを除去し、精製して、アリル基末端ポリプロピレンオキシドを得た(これを重合体U1とする。)。残存する水酸基を水酸基価の測定法で分析したところ0.01ミリモル/gであった。重合体U1に対しヒドロシリル化合物であるトリメトキシシランを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均2個のトリメトキシシリル基を有する重合体P1を得た。

【0112】(製造例2)プロピレングリコールを開始 剤とし亜鉛ヘキサシアノコバルテートグライム錯体触媒 の存在下プロピレンオキシドを反応させて得られた水酸 基価換算分子量17000、かつM。/M。=1.3の ポリプロピレンオキシドを用い、製造例1と同様の方法

で末端にアリル基を有するポリプロピレンオキシドを得 た(残存する水酸基は0.01ミリモル/g)。この反 応物に対しヒドロシリル化合物であるトリメトキシシラ ンを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均1.3個の トリメトキシシリル基を有する重合体P2を得た。

【0113】(製造例3)ソルビトールを開始剤とし亜 鉛ヘキサシアノコバルテートグライム錯体触媒の存在下 プロピレンオキシドを反応させて得られた水酸基価換算 分子量15000、かつM_{*} /M_{*} = 1. 3のポリプロ ピレンオキシドを用い、製造例1と同様の方法で末端に アリル基を有するポリプロピレンオキシドを得た(残存 する水酸基は0.01ミリモル/g)。この反応物に対 しヒドロシリル化合物であるトリメトキシシランを白金 触媒の存在下反応させ、末端に平均3.9個のトリメト キシシリル基を有する重合体P3を得た。

【0114】(製造例4)製造例1で製造した重合体U 1に対し、ヒドロシリル化合物であるメチルジメトキシ シランとトリメトキシシランとをモル比にして30対7 0の割合に混合した混合物を白金触媒の存在下反応さ せ、末端に平均0.6個のメチルジメトキシシリル基と 20 平均1.4個のトリメトキシシリル基を併有する重合体 P 4 を得た。

【0115】(製造例5)製造例1で製造した重合体U 1に対し、シリル化合物である3-メルカプトプロビル トリメトキシシランを、重合開始剤である2,2'-ア ゾビス-2-メチルブチロニトリルを用いて反応させ、 末端に平均2個のトリメトキシシリル基を有する重合体 P5を得た。

【0116】(製造例6)グリセリンを開始剤として亜 鉛ヘキサシアノコバルテート触媒を用いてプロピレンオ 30 キシドの重合を行い、水酸基価換算分子量17000、 かつ M_w $/M_a = 1$. 3のポリオキシプロピレントリオ ールを得た後、精製した。これにイソシアネートプロピ ルトリメトキシシランを加え、ウレタン化反応を行い末 端をトリメトキシシリル基に変換して、末端に平均2個 のトリメトキシシリル基を有する分子量18000の重 合体P6を得た。

【0117】(製造例7)製造例1で製造した重合体U 1 に対し、ヒドロシリル化合物であるメチルジメトキシ シランを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均2個の 40 メチルジメトキシシリル基を有する重合体P7を得た。 【0118】(製造例8)製造例7においてヒドロシリ ル化合物としてメチルジメトキシシランの代わりにメチ ルジエトキシシランを使用する以外は製造例7と同様に 行い、重合体P7の代わりに末端に平均2個のメチルジ エトキシシリル基を有する重合体P8を得た。

【0119】(製造例9)プロピレングリコールを開始 剤とし亜鉛ヘキサシアノコバルテートグライム錯体触媒 の存在下プロピレンオキシドを反応させて得られた水酸 基価換算分子量7000、かつ M_{w} $/M_{m}$ = 1.2のポ 50 キシシラン2部、ベンゾトリアゾール系光安定剤1部、

リプロピレンオキシドを用い、製造例1と同様の方法で 末端にアリル基を有するポリプロビレンオキシドを得た (残存する水酸基は0.01ミリモル/g)。この反応 物に対しヒドロシリル化合物であるメチルジメトキシシ ランを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均1.3個 のメチルジメトキシシリル基を有する重合体P9を得

22

【0120】(製造例10)プロピレングリコールを開 始剤とし亜鉛ヘキサシアノコバルテートグライム錯体触 媒の存在下プロピレンオキシドを反応させて得られた水 酸基価換算分子量7000、かつM。/M。=1.2の ポリプロピレンオキシドを用い、製造例1と同様の方法 で末端にアリル基を有するポリプロビレンオキシドを得 た(残存する水酸基は0.01ミリモル/g)。この反 応物に対しヒドロシリル化合物であるトリメトキシシラ ンを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均1.3個の トリメトキシシリル基を有する重合体P10を得た。

【0121】(製造例11)水酸化カリウム触媒を用い て得られた水酸基価換算分子量3000のポリオキシブ ロビレンジオールにナトリウムメトキシドのメタノール 溶液を添加し、加熱減圧下メタノールを留去して末端水 酸基をナトリウムアルコキシドに変換した。次にクロロ ブロモメタンと反応させて高分子量化を行った後、続い て塩化アリルを反応させた。未反応の塩化アリルを除去 し、精製して、末端にアリルオキシ基を有するボリプロ ピレンオキシド $(M_*/M_*=1.9)$ を得た (残存す る水酸基は0.01ミリモル/g)。これにヒドロシリ ル化合物であるトリメトキシシランを白金触媒の存在下 に反応させて末端に平均1.3個のトリメトキシシリル 基を有する分子量7000の重合体P11を得た。

【0122】(製造例12)水酸化カリウム触媒を用い て得られた水酸基価換算分子量6000、かつM。/M。 = 1. 9のポリオキシプロピレンジオールを用い、製 造例 1 と同様の方法で末端にアリルオキシ基を有するポ リプロピレンオキシドを得た(残存する水酸基は0.0 1ミリモル/g)。これにヒドロシリル化合物であるト リメトキシシランを白金触媒の存在下に反応させて、末 端に平均1.3個のトリメトキシシリル基を有する重合 体P12を得た。

【0123】(製造例13)製造例1で製造した重合体 U1に対し、ヒドロシリル化合物であるトリエトキシシ ランを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均2個のト リエトキシシリル基を有する重合体P13を得た。

【0124】(実施例1~18および比較例1~4)重 合体P1~P13のうち、表1~4に示す重合体100 部に対し、脂肪酸表面処理炭酸カルシウム100部、重 質炭酸カルシウム50部、可塑剤としてフタル酸ジ(2 -エチルヘキシル)を50部、チキソ性付与剤3部、N - (2-アミノエチル) -3-アミノプロピルトリメト

3級ヒンダードアミン系光安定剤1部、ヒンダードフェノール系酸化防止剤1部、表1~4に示す貯蔵安定剤を表中の量、および硬化触媒としてジブチルスズビスアセチルアセトナート2部を添加して、均一に混合し、空気中の湿分の進入を遮ることができるシーリング材用カートリッジに充填して、一液性組成物を得た。得られた組成物について下記の試験を行った。結果を表1~表4に示す。また、実施例18に関してはP1/P7=7/3(重量比)で混合した混合物100部を用いた。

【0125】<粘度>組成物製造直後の粘度(25℃で 10測定。単位:ボアズ)、およびカートリッジを50℃で 14日貯蔵した後の粘度(25℃で測定。単位:ボア ズ)を測定した。

【0126】<針入度>直径4cmの円筒形のカップ中 に4cmの厚みになるように硬化性組成物を流し込み、20℃で65%湿度の雰囲気下に6時間放置した。その 後にJIS K2530に準拠した針入度計を用い、アスファルト用1.25gの針を使用して表面から深さ方 向への硬化の様子をみた。すなわち鉛直方向上方から下方への5秒間の針の進入度(針入度、単位:cm)を測 20 定した。針入度が大きい方が表面からの硬化が進んでいないことを表している。

【O 1 2 7 】なお、表中の記号は次のとおりである。 (貯蔵安定剤) VTMS: ビニルトリメトキシシラン、 TEOF: オルソ議酸トリエチル、ACAC: アセチル アセトン、TIPT: テトライソプロポキシチタン、D DMP: ドデシルメルカプタン、MEOH: メタノー ル、ZERT: ゼオライト。

[0128] (重合体の末端基) TM:トリメトキシシリル基、D:メチルジメトキシシリル基、TE:トリエ 30トキシシリル基、DE:メチルジエトキシシリル基。

【0129】(製造例14)特開平1-170681に記載された方法に基づき1、4-ビス(1-クロロ-1-メチルエチル)ベンゼンを開始剤として三塩化ホウ素を触媒としてイソブチレンを重合させた後脱塩化水素して製造した両末端に約92%の割合でイソブロベニル基を有する分子量が約5000のイソブチレン系重合体に塩化白金酸を触媒としてトリクロロシランを90℃12時間で反応させ、さらにオルトギ酸メチルとメタノールを反応させることで末端に平均1、2個のトリメトキシシリル基を有するポリイソブチレン系重合体P14を得た。

[0130](製造例15)特開平1-170681に記載された方法に基づき1、4-ビス(1-クロロ-1-メチルエチル)ベンゼンを開始剤として三塩化ホウ素を触媒としてイソブチレンを重合させた後脱塩化水素して製造した両末端に約92%の割合でイソプロペニル基を有する分子量が約5000のイソブチレン系重合体に塩化白金酸を触媒としてメチルジクロロシランを90℃12時間で反応させ、さらにオルトギ酸メチルとメタノ

ールを反応させることで末端に平均1.2個のメチルジメトキシシリル基を有するポリイソブチレン系重合体P15を得た。

【0131】(製造例16)末端に水酸基を有する水添ポリブタジエン(ポリテールHA、三菱化学社製)の末端水酸基に対して90モル%の3-イソシアネートプロピルトリメトキシシランを反応させて、末端に平均1.3個のトリメトキシシリル基を有する水添ポリブタジエン重合体P16を得た。

【0132】(製造例17)末端に水酸基を有する水添ポリブタジエン(ポリテールHA、三菱化学社製)の末端水酸基に対して90モル%の3ーイソシアネートプロピルメチルジメトキシシランを反応させて、末端に平均1.3個のメチルジメトキシシリル基を有する水添ポリブタジエン重合体P17を得た。

【0133】(実施例19~21および比較例5~7)重合体P14~P17のうち、表5に示す重合体100部に対し、膠質炭酸カルシウム100部、重質炭酸カルシウム40部、炭化水素系可塑剤65部、硫酸ナトリウム水和物5部、タレ止め剤1部、ベンゾトリアゾール系紫外線吸収剤1部、3級ヒンダードアミン系光安定剤1部、およびヒンダードフェノール系酸化防止剤1部を添加して、均一な混合物としてこれを主剤とし、他方、硬化触媒としてオクチル酸スズ2部とラウリルアミン0.7部の混合物と重質炭酸カルシウム10部、炭化水素系可塑剤15部を混合して、これを硬化剤とし、2成分型の硬化性組成物とした。

[0134] この主剤の混合初期および50℃14日貯蔵後の粘度と、実施例1~18および比較例1~4に示したのと同様の方法により、針入度による硬化性を調べた。結果を表5に示す。

【0135】なお、表中の記号は次のとおりである。

(貯蔵安定剤) VTMS: ビニルトリメトキシシラン。 【0136】(製造例18)重合体P1の100gを撹拌基つきの反応器に入れて100℃に加熱し、そこへ滴下ロートから、アクリロニトリル15gとスチレン15gおよび2、2′ーアゾビスイソブチロニトリル0.3gの溶液を撹拌しながら3時間かけて添加した。さらに2時間100℃で加熱撹拌を続けてから、減圧下に脱気操作を行い、白濁状の重合体混合物P18を得た。

[0137] (製造例19) 原料を重合体P1(トリメトキシシリル基末端)の代わりに重合体P7(メチルジメトキシシリル基末端)を使用すること以外は、製造例18と同様にして重合体混合物P19を製造した。

【0138】(製造例20)重合体P1の50gおよび 重合体P7の50gを撹拌機つきの反応器にいれ、トル エン50gを加えて希釈した。この混合物を100℃に 加熱し、アクリロニトリル20g、スチレン20g、グ リシジルメタクリレート5g、および3-メタクリロイ 50 ルオキシプロピルトリメトキシシラン2gに2,2'- アゾビスイソブチロニトリル0、3gを溶解した溶液を 3時間かけて撹拌下滴下した。滴下終了後さらに2. 2'-アゾビスイソブチロニトリル0、2gのトルエン 溶液を30分かけて滴下した後、100℃で3時間加熱 撹拌した。得られた混合物から100℃減圧下でトルエ ンを留去して、白濁状の重合体混合物P20を得た。

【0139】(製造例21)原料を重合体P1とP7の 混合物に代えて重合体P7(メチルジメトキシシリル基 末端)を使用すること以外は、製造例20と同様にして 白濁状の重合体混合物 P 2 1 を製造した。

【0140】(製造例22)重合体P13の100gを 撹拌機つきの反応器にいれた。これを100℃に加熱 し、スチレン5g、メタクリル酸メチル10g、メタク リル酸ブチル7g、メタクリル酸オクタデシル2g、3 - メタクリロイルオキシプロピルトリメトキシシラン1 8g、2, 2'-アゾビスイソブチロニトリル0.5g を溶解した溶液を3時間かけて撹拌下滴下した。滴下終 了後さらに2、2'-アゾビスイソブチロニトリル0. 2gのトルエン溶液を30分かけて滴下した後、100 °Cで3時間加熱撹拌した。得られた混合物から100°C 20 減圧下でトルエンを留去して、白濁状の重合体混合物P 22を得た。

*【0141】(製造例23)原料を重合体P13に代え て重合体P8(メチルジエトキシシリル基末端)を使用 すること以外は、製造例22と同様にして重合体P23 を製造した。

[0142] (実施例22~25および比較例8~1 1) 重合体P18~P23のうち、表6に示す重合体1 00部に対し、膠質炭酸カルシウム100部、可塑剤と してフタル酸ジ (2-エチルヘキシル)を30部、チキ ソ性付与剤3部、3-アミノプロピルトリメトキシシラ 10 ン2部、表6に示す貯蔵安定剤を表中の量、および硬化 触媒としてジブチルスズオキシドとフタル酸ジ2-エチ ルヘキシルの反応物 (三共有機合成(株)製No. 91 8) 2部を添加して、均一に混合し、空気中の湿分の進 入を遮ることができるシーリング材用カートリッジに充 填して、一液性組成物を得た。貯蔵試験、および硬化試 験は実施例1~18と同様に行った。結果を表6に示 す。なお、実施例25に関してはP18およびP19を 1/1 (重量比)の割合で混合した混合物100部を用 いて試験を行った。

[0143] 【表1】

	実施	実施	実施	実施	実施	実施
	例1	例2	例3	例4	例 5	例6
重合体	P 1	P1	P 1	P 1	P 1	P 1
重合体末端基	тм	ТМ	TM	ТМ	TM	TM
貯蔵安定剤	МеОН	ACAC	硫酸	TEOF	TIPT	ZERT
(添加量)	(1部)	(2部3)	(10ppm)	(1部)	(2部)	(5部)
粘度(製造直後)	4500	4750	4800	4600	4400	5000
粘度(14日後)	4400	4800	5000	5000	4800	5100
針入度(cm)	0.4	0.4	0.4	0.5	0.4	0.4

【表2】

[0144]

27

	実施	実施	実施	実施	実施	実施
	例7	例8	例9	例10	例Ⅱ	例12
重合体	P 1	P 1	P 2	Р3	P4	P 5
重合体末端基	TM	TM	TM	TM	TM/DM	TM
貯蔵安定剤	DDMP	VTMS	VTMS	VTMS	VTMS	VTMS
(添加量)	(0.2部)	(2部)	(2部)	(2部)	(2部)	(2部)
粘度(製造直後)	4700	4300	4600	3000	4200	4200
粘度(14日後)	4600	4500	4650	3100	4300	4400
針入度(cm)	1.5	0. 4	.0.6	0.4	1. 2	0.5

[0145]

* *【表3】

•						
	実施	実施	実施	実施	実施	実施
	例13	例14	例15	例16	例17	例18
重合体	P6	P10	PII	P12	P13	P1/P7
重合体末端基	TM	TM	TM	ТМ	TE	TM/DM
貯蔵安定剤	YTMS	VTMS	VTMS	VTMS	YTMS	VTMS
(添加量)	(2音队)	(2部)	(2部)	(2部)	(2部)	(2部)
粘度(製造直後)	4500	2100	4700	1950	4350	4450
粘度(14日後)	4800	2050	4900	2000	4250	4400
針入度(cm)	0.4	2. 2	0.8	2.6	0.8	0.6 .

[0146]

※ ※【表4】

	比較	比較	比較	比較
	例1	例2	例3	例4
重合体	P 1	P 7	P8	P 9
重合体末端基	TM	DM	DE	DM
貯蔵安定剤	なし	VTMS	VTMS	VTMS
(添加量)		(2部)	(2部)	(2部)
粘度(製造直後)	4850	4400	4500	2050
粘度(14日後)	9600	4300	4350	200
針入度(cm)	0.3	2.8	3.5	3. 4

29

·	実施	実施	実施	比較	比較	比較
	例19	例20	例21	例5	例6	例7
重合体	P14	P16	P14/P15	P14	P15	P17
重合体末端基	TM	TM	TM/DM	TM	DM	DM
貯蔵安定剤	VTMS	VTMS	VTMS	なし	VTMS	VTMS
(添加量)	(2部)	(2部)	(2部)		(2部)	(2部)
粘度(製造直後)	5500	5700	5400	5550	4750	5500
粘度(14日後)	5400	5650	5300	7500	4800	5450
針入度(cm)	0.6	0. 7	1.5	0.5	3. 5	3.3

[0148]

* *【表6】

	実施	実施	実施	実施	比較	比較	比較	比較
	例22	例23	例24	例25	例8	例9	例10	例11
重合体	P18	P20	P22	P18	P18	P19	P21	P23
				/P19				
重合体末端基	TM	TM/DM	TE	TM/DM	TM	DM	DM	DE
貯蔵安定剤	VTMS	VIMS	VTMS	VTMS	なし	VIMS	VTMS	YTMS
(添加量)	(2部)	(2部)	(2部)	(2部)		(2部)	(2部)	(2部)
粘度(製造直後)	6100	6000	5800	6000	6200	6050	5700	5700
粘度(14日後)	6200	6050	5900	6050	8900	6100	5800	5700
針入度(cm)	0.3	0.6	0.6	0.6	0.3	1.8	1.6	2.5

[0149]

※安定性を両立させうる。

【発明の効果】本発明の硬化性組成物は速硬化性と貯蔵※

フロントページの続き

(72)発明者 林 朋美

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地 旭硝子株式会社内 Fターム(参考) 43002 AA031 BB201 BC032 BC092

BF012 BF022 BG042 BG052

BG062 BG102 BG122 BL012

BL022 BQ002 CD192 CF271

CG001 CH051 DJ007 DJ037

DJ047 EC037 EC047 EC057

EC076 EE046 EE047 EF037

EF047 EF057 EH007 EN006

EV027 EV067 EV077 EW037

EX017 EX027 EX037 EX077

EZ046 FD010 FD020 FD030

FD090 FD146 FD200 FD207

FD340

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

2000-129147

(43) Date of publication of application: 09.05.2000

(51)Int.Cl.

CO8L101/10 CO8L 59/00

(21)Application number: 10-301434

(71)Applicant: ASAHI GLASS CO LTD

(22)Date of filing:

22.10.1998

(72)Inventor: DOI TAKAO

TSURUOKA KAORU **WATABE TAKASHI** HAYASHI TOMOYOSHI

(54) CURABLE COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a curable composition capable of simultaneously satisfying excellent curing properties and long time storing stability without largely damaging softness and workability of a polymer including a hydrolysable silicone group by using a specific curing catalyst and storage stabilizer.

SOLUTION: This composition includes (A) a polymer including a hydrolysable group expressed by the formula: -SiXaR13-a [R1 is a 1 to 20C (substituted) monovalent organic group; X is OH or a hydrolysable group; a is an integer of 1 to 3] and of which the integer a of the prescribed formula is 3 in a part or the whole of the polymer, (B) a curing catalyst and/or (C) a storage stabilizer, as the active components. In the component (A), a polyoxyalkylene polymer having molecular weight of 8,000 to 50,000 and a hydrolysable silicon group expressed by the prescribed formula, is preferred.

* NOTICES *

damages caused by the use of this translation. JPO and IMPIT are not responsible for any

. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2.**** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

Claim(s)]

silicon group expressed with a following formula (1), and some or all of this polymer contains a polymer (A), a curing catalyst (K), and a storage stabilizer (L) which are the polymers which have a hydrolytic silicon Claim 1]A room-temperature-curing nature constituent in which it is a polymer which has a hydrolytic group which is 3 as an active principle in a of a formula (1).

- SiX_aR¹_{3-a} ... (1)

hydroxyl group or a hydrolytic basis among a formula (1), and, as for R¹, a shows 1, 2, or 3.) however, when those R^1 may be the same or may differ, when two or more R^1 exists, and two or more X exists, those X Substitution of the carbon numbers 1-20 or an unsubstituted univalent organic group, and X show a may be the same or may differ.

Claim 2]The room-temperature-curing nature constituent according to claim 1 whose molecular weights

of a polymer (A) are 8000-50000.

oolyoxyalkylene polymer (B) in which a polymer (A) has a hydrolytic silicon group expressed with a formula [Claim 3]The room-temperature-curing nature constituent according to claim 1 or 2 which is a

Claim 4]The room-temperature-curing nature constituent according to claim 3 whose molecular-weightdistribution $M_{\rm w}/M_{\rm h}$ of a polyoxyalkylene polymer (B) is 1.7 or less.

The room-temperature-curing nature constituent according to claim 3 or 4 which is a polymer produced by Claim 5]A polyoxyalkylene polymer (B) at the end of a polyoxyalkylene polymer produced under existence of an initiator by polymerizing cyclic ether by making a composite metal cyanide complex into a catalyst. introducing a hydrolytic silicon group expressed with a formula (1).

nitiator. The room-temperature-curing nature constituent according to claim 3, 4, or 5 which is a polymer produced by molecular-weight-distribution $M_{\rm w}/M_{\rm h}$ introducing a hydrolytic silicon group expressed with a [Claim 6]. A polyoxyalkylene polymer (B) is obtained by polymerizing cyclic ether under existence of an

formula (1) into an end of a polyoxyalkylene polymer which is 1.7 or less.

polyoxyalkylene polymer (B) contains a polymer (D) further produced by polymerizing a polymerization [Claim 7] The room-temperature-curing nature constituent according to claim 3, 4, 5, or 6 in which a nature unsaturation group content monomer (C).

polyoxyalkylene polymer (B) contains a polymer (D) further produced by polymerizing a polymerization [Claim 8]The room-temperature-curing nature constituent according to claim 3, 4, 5, or 6 in which a nature unsaturation group content monomer (C) in a polyoxyalkylene polymer (B)

Claim 9]The room-temperature-curing nature constituent according to claim 7 or 8 which is a monomer content monomer (C) has a polymerization nature unsaturation group, and is expressed with a glycidyl which has a hydrolytic silicon group which a part or all of a polymerization nature unsaturation group

Claim 10]A room-temperature-curing nature constituent given in claim 1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, or 9 which is the polymers in which some or all of a polymer (A) has simultaneously a hydrolytic silicon group whose a in a hydrolytic silicon group whose a in a formula (1) is 1 or 2, and a formula (1) is 3.

group and/or a formula (1).

polymer (A) contains both polymers which has a hydrolytic silicon group whose a in a polymer in which a in [Claim 11]A room-temperature-curing nature constituent given in claim 1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, or 9 in which a a formula (1) has a hydrolytic silicon group which is 1 or 2, and a formula (1) is 3.

Claim 12]A room-temperature-curing nature constituent given in claim 1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, or 9 whose

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http://www4.ipdl.inpit.go.jp/Toku... 2008/08/14

JP,2000-129147,A [CLAIMS]

polymer (A) is a polymer which has only a hydrolytic silicon group whose a in a formula (1) is 3 as a hydrolytic silicon group.

Claim 13]The room-temperature-curing nature constituent according to claim 1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, or 12 whose storage stabilizer (L) is a silicon compound with high reactivity with water

[Translation done.]

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/ogi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http://www4.ipdl.inpit.go.jp/Toku... 2008/08/14

* NOTICES *

damages caused by the use of this translation. JPO and INPIT are not responsible for any

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2.**** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

Detailed Description of the Invention

Field of the Invention]This invention relates to the hardenability constituent hardened under hygroscopicsurface-moisture existence.

employs efficiently the feature that a hardened material has rubber elasticity, and is used for the use of a [Description of the Prior Art] The polyoxyalkylene polymer which has a hydrolytic silicon group at the end coating composition, a seal constituent, etc.

which have a hydrolytic silicon group, and using it for sealant, adhesives, etc. is known well, and is a useful [0004]. As a polymer of such hygroscopic-surface-moisture hardenability, are indicated to JP,61-18582,B, which has a hydrolytic silicon group which three hydrolytic bases per silicon atom combine -- a molecular [0005]However, such a polymer was inferior to hardenability and there was a problem that the cured body [Problem(s) to be Solved by the Invention]The method of making an end harden various kinds of polymers method industrially. The polymer especially whose main chain is polyoxyalkylene among such polymers is elongation and pliability], it is the polymer which is indicated to JP,58-10418,B and JP,58-10430,B and hydrolytic silicon group at the end, and two hydrolytic bases per silicon atom combine in order to hold liquefied at a room temperature, and when a hardened material holds pliability also at low temperature JP,3-72527,A, or JP,3-47825,A. What [has a hydrolytic silicon group which is a polymer which has a comparatively and uses for sealant, adhesives, etc., it is provided with the desirable characteristic. weight -- 6000 or less -- the polymer of low molecular weight is known comparatively.

the time of storage depending on the case in the case of the constituent of the type added and stored etc. 48227,B, JP,3–54136,B, JP,3–57493,B, JP,4–49593,B, Although proposed by JP,5–28267,B, JP,60–76518,A, improving the activity of the polymer itself and the method of increasing a catalyst amount were tried, but catalyst for hardening especially known as a 1 liquid type room-temperature-curing nature constituent at property is especially bad under a low temperature service. In order to solve this problem, the method of might get worse. Therefore, it has good hardenability and, moreover, the constituent with good prolonged and JP,5-287188,B, It is [only being known about the hardenability polymer which has a methyl dialkoxy [0007]Then, a presentation with which the good hardening characteristic and prolonged storage stability silyl group end, and J, and has an end group with quicker hardenability, and neither was known until now [0006]The extrusion nature after the rise of viscosity starts and carries out long term storage of the *******63-39621, JP,1-28779,B, JP,1-46537,B, JP,2-19347,B, JP,3-6941,B, JP,3-48227,B, JP,3which reveals sufficient strength property for a short time could not be obtained since inner drying the new problem of worsening the storage stability of these polymers or a constituent produced all. storage stability was called for. About the technique of improving such storage stability, until now. about the hardenability polymer whose molecular weight is also comparatively big.

can be compatible without worsening the pliability and workability greatly was desired to the polymer which Means for Solving the Problem This invention is the following invention about a room-temperature-curing nature constituent which was extremely excellent in the hardening characteristic and prolonged has a hydrolytic silicon group.

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit.go... 2008/08/14 [0009]A room-temperature-curing nature constituent in which it is a polymer which has a hydrolytic silicon group expressed with a following formula (1), and some or all of this polymer contains a polymer (A), a

preservation stability by using a specific curing catalyst and a storage stabilizer

JP,2000-129147,A [DETAILED DESCRIPTION]

curing catalyst (K), and a storage stabilizer (L) which are the polymers which have a hydrolytic silicon group which is 3 as an active principle in a of a formula (1).

[0010]- SiX_aR¹3-a ... (1)

hydroxyl group or a hydrolytic basis among a formula (1), and, as for R¹, a shows 1, 2, or 3.) however, when those R^1 may be the same or may differ, when two or more R^1 exists, and two or more X exists, those X Substitution of the carbon numbers 1–20 or an unsubstituted univalent organic group, and X show a may be the same or may differ.

which has a functional group, to make it not pass to the end via an organic group, to introduce a hydrolytic expressed with a formula (1) is proposed by JP,3-47825,A, JP,3-72527,A, JP,3-79627,A, etc., for example. 0011](Polymer (A)) In this invention, although polyoxyalkylene, polyester, polycarbonate, polyolefine, etc. [0012](Polyoxyalkylene polymer (B)) A polyoxyalkylene polymer (B) which has a hydrolytic silicon group As for a polyoxyalkylene polymer (B), it is preferred to use as a raw material a polyoxyalkylene polymer polyoxyalkylene intrinsically is preferred. Hereafter, a main chain represents and explains a polymer are mentioned as a main chain of a polymer (A), especially a thing that a main chain consists of (henceforth a polyoxyalkylene polymer (B)) which is polyoxyalkylene among polymers (A). silicon group and to be manufactured so that it may state below.

.0013]As a raw material polyoxyalkylene polymer, a thing of a hydroxyl group end which makes cyclic ether etc. react and is manufactured is preferred under existence of a catalyst and existence of an initiator. As mentioned. As a catalyst, alkaline metal catalysts, such as a potassium system compound and a caesium an initiator, a hydroxy compound etc. which have one or more hydroxyl groups can be used. As cyclic system compound, a composite metal cyanide complex catalyst, a metalloporphyrin catalyst, etc. are ether, ethylene oxide, propylene oxide, butylene oxide, hexyleneoxide, a tetrahydrofuran, etc. are

chloride, react to a polyoxyalkylene polymer of low molecular weight comparatively. It is preferred to use a [0014]In this invention, it is preferred to use a polyoxyalkylene polymer of the amount of polymers of the manufactured using an alkali catalyst etc. I making many halogenated compounds, such as a methylene polyoxyalkylene polymer manufactured using a polyoxyalkylene polymer and a composite metal cyanide molecular weights 8000–50000 as a raw material polyoxyalkylene polymer. Therefore, by [which complex catalyst which are acquired by quantifying many.

molecular weight (M_n) — it being preferred that M_w/M_n uses 1.7 or less polyoxyalkylene polymer, and, As [0015]moreover -- especially -- a ratio of weight average molecular weight (M_w) and a number average for $M_{\rm w}/M_{\rm n}$, it is still more preferred that it is 1.6 or less, and, as for $M_{\rm w}/M_{\rm n}$ it is preferred that it is especially 1.5 or less.

material serves as high intensity greatly, and viscosity of a polymer becomes low, and what has a the same denaturalizing and using an end group as a hydrolytic silicon group further, by using such a polyoxyalkylene elastic modulus is excellent in workability. Especially in such a polyoxyalkylene polymer, make a composite polymerizing alkylene oxide is preferred, and what denaturalized and used an end of such an alkylene oxide polymer as a raw material. When a polyoxyalkylene polymer (B) obtained considering it as a raw material is metal cyanide complex into a catalyst, and Under existence of an initiator, Especially a thing produced by [0016]A polyoxyalkylene polymer (B) which has a hydrolytic silicon group of this invention is obtained by stiffened so that M_w/M_n of a raw material polyoxyalkylene polymer is small, elongation of a hardened polymer as a hydrolytic silicon group is the most preferred.

dimethyl ether (glyme), diethylene glycol dimethyl ether (jig lime), etc. are preferred, and especially glyme is presentation can use what is intrinsically indicated to JP,46-27250,B. In this case, as ether, ethyleneglycol [0017]A complex which uses zinchexacyano cobaltate as the main ingredients as a composite metal preferred from a point of handling at the time of manufacture of a complex. As alcohol, t-butanol is cyanide complex is preferred, and ether and/or an alcoholic complex are especially preferred. The

polyoxyethylene, polyoxypropylene, polyoxy butylene, polyoxy hexylene, polyoxy tetramethylen, and two or preferred. As for especially a functional group number of a raw material polyoxyalkylene polymer, 2 or 3 is preferred to enlarge pliability as the hardened material characteristic. As for especially a functional group [0018]As for a functional group number of a raw material polyoxyalkylene polymer, two or more are number of a raw material polyoxyalkylene polymer, when acquiring a good adhesive property and hardenability, 3–8 are preferred. As a raw material polyoxyalkylene polymer, copolymer of a

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/ogi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit.go... 2008/08/14

JP,2000-129147,A [DETAILED DESCRIPTION]

more sorts of cyclic ether is specifically mentioned.

value, and are polyoxypropylene diol and polyoxypropylene triol especially. When using for a method of the [0019]Especially a desirable raw material polyoxyalkylene polymer is the polyoxypropylene polyol of 2 - 6 following (b) or (**), a polyoxyalkylene polymer of olefin ends, such as an allyl end polyoxypropylene monooar, can also be used.

[0020]This polyoxyalkylene polymer (B) has a hydrolytic silicon group expressed with an end or a side chain of a chain with a following formula (1).

- SiX_aR¹_{3-a} ... (1)

exists, those ${\sf R}^1$ may be the same or may differ, and when two or more X exists, those X may be the same formula (1), X is a hydroxyl group or a hydrolytic basis, and a is 1, 2, or 3.) however, when two or more R¹ $(\mathsf{R}^1\mathsf{R}^1$ is a univalent organic group substitution of the carbon numbers 1–20, or unsubstituted among a

polyoxyalkylene polymer via an organic group. That is, as for a polyoxyalkylene polymer (B), it is preferred [0021]A hydrolytic silicon group expressed with a formula (1) is usually introduced into a raw material to have a basis expressed with a formula (2).

-R 0-SIX_aR_{3-a} ... (2)

group preferably, and they are a methyl group, an ethyl group, a propyl group, a butyl group, a hexyl group, a cyclohexyl group, a phenyl group, etc. especially preferably. when two or more R¹ exists, those R¹ may be unsubstituted, It is a with a carbon number of eight or less alkyl group, a phenyl group, or a fluoro alkyl [0022]R¹ in formula (1) (2) is a univalent organic group substitution of the carbon numbers 1-20, or (R^0 of a divalent organic group, R^1 , X, and a is the same as that of the above among a formula (2).) the same or may differ.

[0023]As a hydrolytic basis in X, a halogen atom, an alkoxy group, an acyloxy group, an alkenyloxy group, a carbamoyl group, an amino group, an aminooxy group, a KETOKISHI mate group, etc. are mentioned, for

[0024]As for a carbon number of a hydrolytic basis which has a carbon atom among these, six or less are preferred, and four especially or less are preferred. As desirable X, a with a carbon number of four or less propenyloxy group can be illustrated. when two or more X exists, those X may be the same or may differ. [0025]a is 1, 2, or 3. As for the number of hydrolytic silicon groups in one molecule of polymers, 1-8 are alkoxy group, an alkenyloxy group especially a methoxy group, an ethoxy basis, a propoxy group, or a preferred, and 2-especially 6 are preferred.

polyoxyalkyiene polymer is not limited, it can be introduced, for example by (b) of the following – a method [0026]Although a method in particular of introducing a hydrolytic silicon group to a raw material

[0027](**) A method to which a hydrosilyl compound expressed with it by a formula (3) after introducing an olefin group into an end of a polyoxyalkylene polymer which has a hydroxyl group is made to react. HSiX_aR¹3-a ... (3)

(R¹, X, and a are the same as the above among a formula (3).)

0030](**) A method to which a compound expressed with an end of a polyoxyalkylene polymer which has a platinum olefin complex, are preferred. As for a reaction to which a hydrosilyl compound is made to react, it system catalyst, a cobalt system catalyst, a palladium system catalyst, and a nickel series catalyst, can be [0029]When making a hydrosilyl compound react, catalysts, such as a platinum system catalyst, a rhodium group, is mentioned. When polymerizing alkylene oxide, a method of introducing an olefin group into a side [0028]A method of making a compound which has an unsaturation group and a functional group react to ether bond, ester bond, a urethane bond, or carbonate combination as a method of introducing an olefin used. Platinum system catalysts, such as chloroplatinic acid, platinum metal, a platinum chloride, and a terminal hydroxyl groups of a polyoxyalkylene polymer which has a hydroxyl group, and combining it by is preferably preferred to carry out at temperature of 60–120 ** for several hours 30–150 **. chain of a raw material polyoxyalkylene polymer can also be used by adding and carrying out copolymerization of the olefin group content epoxy compounds, such as allyl glycidyl ether. hydroxyl group by a formula (4) is made to react.

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit.go... 2008/08/14

 1 , 1 , 2 , and a are the same as the above among a formula (4).) 2 is a divalent hydrocarbon group of the carbon numbers 1–17. A publicly known urethane–ized catalyst may be used in the case of the above– mentioned reaction. As for the above-mentioned reaction, it is preferably preferred to carry out at temperature of 50-150 ** for several hours 20-200 **.

isocyanate group is made to react after making polyisocyanate compounds, such as tolylene diisocyanate, react to an end of a polyoxyalkylene polymer which has a hydroxyl group and considering it as an .0031](**) A method to which W basis of a silicon compound expressed with a formula (5) to this isocyanate group end.

R13-a-SIXa-R2W ... (5)

which W is chosen from a hydroxyl group, a carboxyl group, a sulfhydryl group, and an amino group (the 1st , R^2 , X, and a are the same as the above among a formula (5).) Active hydrogen containing group as class or the 2nd class).

[0032](**) A method to which the olefin group and a sulfhydryl group of a silicon compound expressed with a formula (5) whose W is a sulfhydryl group are made to react after introducing an olefin group into an end of a polyoxyalkylene polymer which has a hydroxyl group.

[0033]W as a silicon compound expressed with a formula (5) which is a sulfhydryl group, 3-mercapto propyltrimethoxysilane, 3-mercapto propylmethyl dimethoxysilane, 3-mercaptopropyldimethyl methoxysilane, 3-mercaptopropyl triethoxysilane, etc. are mentioned.

[0034]Polymerization initiators, such as a radical generator, may be used, and it may be made to react with mentioned reaction, it is preferably preferred to carry out at 50–150~** for several hours – tens hours 20– depending on the case. As a polymerization initiator, a polymerization initiator, a metal compound catalyst, polymerization initiator, 2,2'-azobisisobutyronitrile, 2,2'-azobis 2-methylbutyronitrile, benzoyl peroxide, talkyl peroxy ester, acetyl peroxide, diisopropyl peroxy carbonate, etc. are mentioned. As for the aboveradiation or heat in the case of the above-mentioned reaction, without using a polymerization initiator etc. of a peroxide system, azo, or a redox system are mentioned, for example. Specifically as a

polyester and polycarbonate, it can manufacture by the same process as a polyoxyalkylene polymer (B) by [0035](When a main chain is except a polyoxyalkylene polymer) When main chains of a polymer (A) are using polyester of a hydroxyl group end, and polycarbonate of a hydroxyl group end as a raw material,

same process as a polyoxyalkylene polymer (B) by using a manufactured isobutylene system polymer which polybutadiene polyol, as a raw material. After having used 1,4-bis(1-chloro-1-methylethyl)benzene as an initiator, making boron trichloride into a catalyst and polymerizing isobutylene, It can manufacture by the polymer (B) by using polyolefine of hydroxyl group ends, such as polybutadiene polyol and hydrogenation [0036]When a main chain is polyolefine, it can manufacture by the same process as a polyoxyalkylene carried out the dehydrochlorination reaction and which has an isopropenyl group at the end as a raw

[0037](Hydrolytic silicon group whose a in a formula (1) is 3) It requires that a polymer (A) in this invention is a polymer in which all have "a hydrolytic silicon group whose a in a formula (1) is 3" (henceforth "a hydrolytic silicon group (E)") in part.

number of four or less alkoxy group, i.e., the Tori alkoxy silyl groups which has a with a carbon number of four or less alkoxy group, is preferred. A polymer which has the Tori alkoxy silyl groups has dramatically [0038]As "a hydrolytic silicon group (E)", especially a basis whose X in a formula (1) is a with a carbon high reactivity, and especially its early cure rate is dramatically quick

group is generated by a reaction with water (silanol group generating reaction expressed with -SiX+H $_0$ O->[0039]Usually, in a hydrolysis reaction in a hydrolytic silicon group expressed with a formula (1), A silanol

generating reaction as compared with an alkyl dialkoxy silyl group or dialkyl alkoxy silyl groups. Therefore, it among Tori alkoxy silyl groups, Since reaction velocity in early stages of a silanol group generating reaction groups furthermore produced condense condensation or a silanol group, and a hydrolytic silicon group, and they produce a siloxane bond. Once a silanol group occurs, it is thought that a condensation reaction goes is thought that it has the effect that a hardenability constituent of this invention has short time until it smoothly. The Tori alkoxy silyl groups has very quick reaction velocity in early stages of a silanol group SIOH+HX), It is thought that it progresses by the reaction (condensation reaction) for which the silanol reveals strength property sufficient in a short time and results especially in an adhesive manifestation. [0040]A direction of the Tori alkoxy silyl groups which has an alkoxy group with a carbon number small

http://www4.ipdl.inpit_go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit_go... 2008/08/14

in / in a trimethoxysilyl group / early stages of a silanol group generating reaction] is very quick, it is the desirable, A trimethoxysilyi group and a triethoxy silyl group are more preferred, and since reaction velocity group (E)." A rate of a hydrolytic silicon group (E) in a hydrolytic silicon group expressed with a formula (1) most desirable. Therefore, it is most preferred that it is a trimethoxysilyl group as "a hydrolytic silicon is quicker than the Tori alkoxy silyl groups which has an alkoxy group with a large carbon number, it is in a polymer (A) can be changed according to a use, the characteristic to need, etc.

group, That is, when about 100% of hydrolytic silicon groups (namely, 80 to 100%) expressed with a formula (1) in a polymer (A) are hydrolytic silicon groups (E), it is effective in a cure rate being large, and a room [0041]When a polymer (A) is a polymer which has a hydrolytic silicon group (E) as this hydrolytic silicon temperature-curing nature constituent excellent in especially hardenability that results in an adhesive manifestation is obtained. In this case, it is preferred that 95 to 100% is a hydrolytic silicon group (E) especially 90 to 100% of a hydrolytic silicon group (E) expressed with a formula (1).

[0042]When a hydrolytic silicon group and a hydrolytic silicon group (E) whose a in a formula (1) is 1 or 2 are intermingled, a room-temperature-curing nature constituent which may be compatible in a good extension characteristic and fast curability is obtained.

silicon group (E) is 5 to 50%, while raising hardenability, a good extension characteristic and pliability which demand is freely controllable by changing this rate arbitrarily. That is, when the percentage of a hydrolytic are needed by sealant etc. can be provided. When the percentage of a hydrolytic silicon group (E) is 50 to silicon groups expressed with a formula (1) in a polymer (A) is 5 to 80%. The characteristic according to a [0043] In this case, it is preferred that the percentage of a hydrolytic silicon group (E) in all the hydrolytic 80%, an extension characteristic needed for elastic adhesives etc. can fully be secured, and hardenability can be improved by leaps and bounds.

expressed with a formula (1), it is preferred that a in a formula (1) is especially a hydrolytic silicon group of 2. It is preferred that it is especially a dialkoxy alkyl silyl group which has a with a carbon number of four or [0044]As for hydrolytic silicon groups other than a hydrolytic silicon group (E), in a hydrolytic silicon group less alkoxy group. A dimethoxymethyl silyl group is the most preferred.

silicon group which is 1 or 2, and a hydrolytic silicon group (E) were intermingled, for example, and a in a [0045]There are following method (**) and (**) in a method of obtaining a polymer (A) that a hydrolytic

(**) As a polymer (A), a in a formula (1) uses a polymer which has simultaneously a hydrolytic silicon group formula (1) may use a method of (**) and (**) together.

(**) As a polymer (A), a in a formula (1) uses both polymers (A) which has a polyoxyalkylene polymer (B) and a hydrolytic silicon group (E) which have a hydrolytic silicon group which is 1 or 2. and a hydrolytic silicon group (E) which are 1 or 2.

[0047] For uses, such as sealant than to which greater importance is attached to pliability, a polymer of the has a hardened material weak when lower than 8000 and exceeding 30000, workability gets remarkably bad for hyperviscosity. As for a molecular weight, it is more preferred that it is 8000-20000, and it is preferred intensity is demanded, a polymer of the molecular weights 8000-30000 is preferred. When becoming what molecular weights 8000-50000 is preferred. As for a molecular weight, it is preferred that it is especially [0046]As for a molecular weight of a polymer (A), although the molecular weight of a polymer (A) in this invention can choose a suitable value according to the use used, it is preferred that it is 8000-50000. 8000-25000, and it is most preferred that it is 12000-20000. For a use of adhesives etc. with which

[0048](Polymer (D) produced by polymerizing a polymerization nature unsaturation group content monomer (G)) A room-temperature-curing nature constituent which uses a polymer (A) as an essential ingredient is excellent in hardenability. In this invention, when using a polyoxyalkylene polymer (B) among polymers (A), effect of adhesive grant in an initial stage of a hardening reaction, i.e., an effect that time until it reveals polymerization nature unsaturation group content monomer (C) further. By containing a polymer (D), an it is preferred that a polyoxyalkylene polymer (B) contains a polymer (D) produced by polymerizing a adhesive strength becomes very short, is acquired.

that it is especially 12000-20000.

[0049]Although a compound shown, for example with a following formula (6) is mentioned as a typical thing of a polymerization nature unsaturation group content monomer (C), it is not limited to these.

 (R,R^3,R^4) and R^5 are a hydrogen atom, a halogen atom, or a univalent organic group independently among

CRR5=CR3R4 ... (6)

:0050]It is preferred that it is univalent substitution or an unsubstituted hydrocarbon group of the carbon a formula, respectively.)

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit.go... 2008/08/14

JP,2000-129147,A [DETAILED DESCRIPTION]

numbers 1–10 as an organic group in R and ${\rm R}^5$. As for R and ${\rm R}^5$, it is more preferred respectively that it is preferred that it is especially univalent substitution or an unsubstituted hydrocarbon group of a hydrogen alkoxycarbonyl group, a cyano group, a cyano group content group, an alkenyl group, an acyloxy group, a a hydrogen atom. An organic group in R³ and R⁴ Univalent substitution or an unsubstituted hydrocarbon group of the carbon numbers 1-10, It is preferred that they are an alkoxy group, a carboxyl group, an carbamoyl group, a pyridyl group, a glycidyloxy group, or a glycidyloxy carbonyl group. As for \mathbb{R}^3 , it is atom, a halogen atom, or the carbon numbers 1-10.

monomers, such as styrene, alpha-methylstyrene, and chlorostyrene; Acrylic acid, Methacrylic acid, methyl chloroprene; Vinyl glycidyl ether, allyl glycidyl ether, Glycidyl group content monomer [. such as methallyl methacrylate, Acrylic monomers, such as methacrylic acid or its ester, acrylamide, and methacrylamide; acrylate, methyl methacrylate, ethyl acrylate, Ethyl methacrylate, butyl acrylate, butyl methacrylate, 2-Acrylonitrile, Cyano group content monomers, such as 2,4-dicyano butene-1; Vinyl acetate, Vinyl ester glycidyl ether, glycidyl acrylate, and glycidyl methacrylate,]; and olefins other than these, unsaturation system monomers, such as vinyl propionate; Butadiene, isoprene, Diene system monomers, such as [0051]As an example of a polymerization nature unsaturation group content monomer (C), Styrene ethylhexyl acrylate, Acrylic acid, such as 2-ethylhexyl methacrylate, acrylic acid benzyl, and benzyl ester species, a halogenation olefin, vinyl ether, etc. are mentioned.

use two or more sorts together. When a cyano group content monomer, a glycidyl group content monomer, or a styrene monomer is used and acrylonitrile, glycidyl acrylate, glycidyl methacrylate, or styrene is used [0052]A polymerization nature unsaturation group content monomer (C) may use only one sort, and may revealed, it is desirable. When requiring rubber elasticity especially after hardening, it is preferred to use especially, since a further outstanding adhesive property and a mechanical physical property may be acrylic ester.

[0053]A polymerization nature monomer which has a hydrolytic silicon group expressed with a formula (1) can be used as a polymerization nature unsaturation group content monomer (C). A compound expressed with a following formula (7) especially as a polymerization nature monomer which has such a hydrolytic silicon group is preferred.

R⁷-SiY_bR⁶_{3-b} ... (7)

[0054]As a polymerization nature monomer which has a hydrolytic silicon group, a vinyl monomer which has (Among a formula (7), ${\sf R}^7$ is a univalent organic group which has a polymerization nature unsaturation group, following are specifically mentioned and 3-acryloyloxypropyi trimethoxysilane and especially 3-methacryloyl group or a hydrolytic basis, and b is 1, 2, or 3.) however, when two or more R^6 exists, those R^6 may be the a hydrolytic silicon group, an acrylic monomer which has a hydrolytic silicon group, etc. are mentioned. The ${\sf R}^6$ is a univalent organic group substitution of the carbon numbers 1–20, or unsubstituted, Y is a hydroxyl same or may differ, and when two or more Y exists, those Y may be the same or may differ. oxypropyl trimethoxysilane are preferred.

.0055] Vinylmethyldimethoxysilane, vinylmethyldiethoxysilane, vinylmethyl dichlorosilane,

methacryloyl oxypropyl trimethoxysilane and 3-methacryloyl oxypropyl triethoxysilane, and methacryloyloxy Vinyltrimetoxysilane, vinyltriethoxysilane, vinyl trichlorosilane, Vinylsilane, such as tris (2-methoxyethoxy) 3-acryloyloxypropyl trimethoxysilane, 3-acryloyloxypropyl triethoxysilane, Acryloyloxy silanes, such as 3vinylsilane. 3–acryloyloxypropylmethyldimethoxysilane, 3–methacryloyl oxypropyl methyl dimethoxysilane,

30 silicon atoms other than these, for example, and was combined with a carbon-carbon double bond and a which has a hydrolytic silicon group, this monomer has that preferred of **** for 0.01 - 20 weight sections [0059](Polymer composition) When a polyoxyalkylene polymer (B) contains a polymer (D) further, a polymer [0056]A compound which has simultaneously a silicon atom which is a polysiloxane compound which has 2hydrolytic basis can also be used as a polymerization nature monomer which has a hydrolytic silicon group. [0057]A polymerization nature monomer which has the above-mentioned hydrolytic silicon group may use preferred that it is a monomer which has a hydrolytic silicon group which has a polymerization nature only one sort, and may use two or more sorts together. When using a polymerization nature monomer [0058]As for a part or all of a polymerization nature unsaturation group content monomer (C), it is among polymerization nature unsaturation group content monomer (C) 100 weight section. unsaturation group and is expressed with a glycidyl group and/or a formula (1).

composition which consists of a polyoxyalkylene polymer (B) and a polymer (D) can be manufactured by a

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit.go... 2008/08/14

method of (**) shown below - (**).

[0060](**) How to mix a polymer (D) produced by polymerizing a polymerization nature unsaturation group content monomer (C) beforehand with a polyoxyalkylene polymer (B)

(**) How to polymerize a polymerization nature unsaturation group content monomer (C) in a

polyoxyalkylene polymer (B).

monomer (C) in a polyoxyalkylene polymer (F) containing an unsaturation group. A converting method of a method to which a hydrosilyl compound expressed with an unsaturation group by a formula (3) is made to (**) How to change an unsaturation group in a polymer (F) which remains into a hydrolytic silicon group expressed with a formula (1) after polymerizing a polymerization nature unsaturation group content

diluent after polymerizing a polymerization nature unsaturation group content monomer (C) under existence (**) How to mix with a polyoxyalkylene polymer (B), rank second if needed, and distill off a solvent or a (**) How to change a precursor into a polyoxyalkylene polymer (B) after polymerizing a polymerization nature unsaturation group content monomer (C) in a precursor of a polyoxyalkylene polymer (B). of a solvent or a diluent.

content monomer (C). As a diluent, an unsaturation group content polyoxyalkylene polymer (F) is preferred. A polyoxyalkylene polymer (F) containing an unsaturation group can also be made to exist in a solvent or a [0061]A solvent can be suitably chosen according to a kind of polymerization nature unsaturation group diluent in the case of a polymerization.

[0062]Polymerization initiators, such as a radical generator, may be used, and it may be made to polymerize initiator, polymerization temperature, and polymerization time, it is said (**) and is the same with having with radiation or heat in the case of a polymerization nature unsaturation group content monomer (C) polymerization, without using a polymerization initiator depending on the case. About a polymerization

polymer (D) is used in the range used as 100 / 1 - 1/300 at a weight ratio. It is preferred to be used in [0063]When using a polymer (D) in this invention, it is preferred that the polyoxyalkylene polymer (B) \prime 100 / 1 - 1/100, further 100 / 1 - 1/10 especially in respect of workability etc.

polymer (D) may be dissolving uniformly again. When viscosity and workability of a constituent are taken [0064]It may be distributing uniformly in the shape of a particle in a polyoxyalkylene polymer (B), or a into consideration, it is preferred to distribute uniformly in the shape of a particle.

[0065]In order to stiffen a polymer in this invention, a curing catalyst (K) is indispensable. When not using a curing catalyst (K), reaction velocity of crosslinking reaction of a hydrolytic silicon group expressed with a formula (1) is not enough.

100 weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and a polymer (D), and especially the range of 0.01 -[0066]As amount of curing catalyst used, the range of 0,001 - 10 weight section is preferred to a total of 5 weight section is preferred.

[0067]As a curing catalyst (K), a metal salt system curing catalyst and a base system curing catalyst are

dibutyltin dilaurate, dibutyltin bisacetylacetonate, and a dibutyltin screw acetoacetic acid esthetic rate, and mentioned. As a metal salt system curing catalyst, a tin screw (2-ethylhexanoate), There are lead system curing catalysts, such as tin series curing catalysts, such as dialkyl tin dicarboxylic acid salts, such as 0068]As a base system curing catalyst, amine salt, such as organic amine and dibutyl amine 2a lead screw (2-ethylhexanoate), and especially a tin series curing catalyst is preferred.

ethylhexanoate, is mentioned. Combination of a tin series curing catalyst or a tin series curing catalyst, and organic amine is the most preferred.

[0070] Among these (1) low-molecular-weight alcohol, (2) keto-enol tautomerism compounds, (3) Carboxylic such a compound, (1) low-molecular-weight alcohol, (2) keto-enol tautomerism compounds, (3) Carboxylic hydrolytic organic titanium compound, (8) silicic-acid content compound, and a compound chosen from (9) especially a compound chosen from (9) mercapto group containing compounds are preferred, and a silicon acid, (4) mineral acid, (5) hydrolytic alkyl ester, a silicon compound with high reactivity with (6) water, and [0069]In this invention, a storage stabilizer (L) is an essential ingredient. A storage stabilizer (L) means a compound which can control hydrolysis of a polymer (A) under existence of a small amount of water. As acid, (4) mineral acid, (5) hydrolytic alkyl ester, a silicon compound with high reactivity with (6) water, (7) mercapto group containing compounds are preferred. Using independently can also use these together. compound with high reactivity with (6) water is the most preferred.

.0071](1) As low-molecular-weight alcohol, with a carbon number of ten or less alkyl monoalcohol, with a carbon number of ten or less alkyl polyalcohol, and a ********** compound are preferred. http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit.go... 2008/08/14

JP,2000-129147,A [DETAILED DESCRIPTION]

alkyi polyalcohol, Methanol, ethanol, 1–propanol, 2–propanol, 1–butanol, Isobutyi alcohol, 2–butanol, t–butyi 0072]As with a carbon number of ten or less alkyl monoalcohol and with a carbon number of ten or less glycol, propylene glycol, glycerin, etc. are mentioned. A diethylene glycol, dipropylene glycol, etc. can be alcohol, n-amyl alcohol, isoamyl alcohol, 1-hexanol, octyl alcohol, 2-ethylhexanol, cellosolve, ethylene

preferred. It is preferred that it is an oxygen atom content hydrocarbon compound which has a carbonyl tautomerism compound, and with a carbon number of ten or less 1 and 3-diketone compound or with a 0073](2) As a keto-enol tautomerism compound, a with a carbon number of ten or less compound is group in neighbors of a methylene group and a methylene group at intramolecular as a keto-enol carbon number of ten or less beta-ketoester compound is preferred.

0074]Specifically, malonic ester compounds, such as acetoacetic ester compound; dimethyl malonates, such as acetylacetone; methyl acetoacetate, ethyl acetoacetate, and butyl acetoacetate, and diethyl malonate, etc. are mentioned.

[0075](3) As carboxylic acid, acetic acid, propionic acid, 2-ethylcaproic acid, butanoic acid, caproic acid, auric acid, pulmitic acid, oleic acid, linolic acid, malonic acid, sebacic acid, maleic acid, phthalic acid, tartaric acid, etc. are mentioned.

(4) Chloride, sulfuric acid, nitric acid, etc. are mentioned as mineral acid.

[0076](5) As hydrolytic alkyl ester, phosphoric acid alkyl ester or ORUTOGI acid alkyl ester is preferred. As phosphoric acid alkyl ester, $[Me_2CHO]_2P$ (=O) (OH), $[Me_2CHO]_2P$ (=O) (OH) (=OP) (=0) (0H) 2, 2(MeO) P (=0) (0H), (MeO)P(=0) (0H) 2, 2(BuO) P (=0) (0H), (BuO)P(=0) (0H) 2, 2(PrO) P

(=0) (OH), (PrO)P(=0) (OH) $_2$, etc. are mentioned. A methyl group and Et express an ethyl group, Pr 0077]As ORUTOGI acid alkyl ester, ORUTOGI acid trimethyl ** triethyl orthoformate, tripropyl expresses a propyl group, Bu expresses a butyl group, and Me is the same as that of below. orthoformate, ORUTOGI acid tributyl, etc. are mentioned.

[0079]Tetraalkyl silicate, such as tetramethyl silicate, tetraethyl silicate, tetrapropylsilicate, and tetrabuthyl ethyltrimethoxysilane. Alkenyl trialkoxysilane, such as vinyltrimetoxysilane. Dialkyl dialkoxy silanes, such as more quickly than hydrolysis of a hydrolytic silicon group in a polymer (A) is preferred. The following and a functional group number of a hydrolytic silicon group of a polymer (A) end, a silicon compound hydrolyzed dimethyldimethoxysilane and diethyldimethoxysilane. Aryl trialkoxysilane, such as phenyltrimethoxysilane. silicate. A condensate like the ethyl silicate 40. Alkyltrialkoxysilane, such as methyl trimetoxysilane and [0078](6) As a silicon compound with high reactivity with water, although based also on a kind and a thing of ** 1 are mentioned as an example of a silicon compound with high reactivity with water.

Chlorosilicanes, such as methyltrichlorosilane, methyl dichlorosilane, dimethyldichlorosilane, trimethylchlorosilane, phenyltrichlorosilane, and diphenyl dichlorosilane Silazanes, such as hexamethyldisilazane

[Formula 1]CH₂=Si(ON=CMe₂) ₂, MeSi(NMe₂) ₃, MeSi(ONMe₂) ₃, MeSi(NMeC(=0) Me) ₃, MeSi(OCMe=CH₂)

octyloxy titanium, and those condensates, $\mathrm{Ti}(\mathrm{OCHMe_2})$ $_2[\mathrm{OCMe=CHCOMe}]$ $_2$, $\mathrm{Ti}(\mathrm{OBu})$ $_2[\mathrm{OC}_2\mathrm{H_4N}(\mathrm{C}_2\mathrm{H_4}\mathrm{OH})]$ [0081]As a hydrolytic organic titanium compound, (7) Tetraisopropoxy titanium, Tetrabutoxytitanium, tetra $_{2}$], Ti(OH) $_{2}$ [OCHMeCOOH] $_{2}$, Ti(OCHMe $_{2}$) $_{3}$ [OCOC $_{17}$ H $_{35}$], Ti(OCHMe $_{2}$) [OCOC $_{17}$ H $_{35}$] $_{3}$. The compound chosen from isopropoxy titanium dimethacrylate monoisostearate, isopropoxy titanium tris (4-amino benzoate), isopropoxy titanium tris (dioctyl phosphate), etc. is preferred.

from bentonite, a sericite, zeolite, nepheline, Sinait, talc, APATARUJAITO, straw SUTONAITO, synthetic [0082]As a silicic acid content compound, (8) Kaolin, calcination clay, pyrophyllite, A compound chosen aluminum silicate, a synthetic calcium silicate, diatomite, quartz rock powder, hydrous fines silicic acid, anhydrous fines silicic acid, etc. is preferred. Especially zeolite is preferred.

compounds, such as 2–ethylhexyl thioglycolate, A compound chosen from sulfhydryl group content polymer [0083]As a mercapto group containing compound, (9) Alkyl mercaptan, such as dodecyl mercaptan and tbutyl mercaptan, Mercaptosilanes, such as 3-mercapto propyltrimethoxysilane, Sulfhydryl group content carboxylic acid, such as 2-mercaptopropionic acid and thiosalicylic acid, Sulfhydryl group content ester ike KAPUKYUA 3-800 (Diamond SHAMUROKKU Chemicals both-ends sulfhydryl group content polyoxyalkylene), a thiophenol, thiobenzoic acid, etc. is preferred.

[0084]There is also a compound which serves it not only to to improve storage stability in a liquefied

nttp://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit.go... 2008/08/14

and to raise workability. Content of a storage stabilizer (L) has 0.05 -- 20 preferred weight section to a total compound among storage stabilizers (L), but to work also as a solvent, to reduce viscosity of a constituent one weight section are preferred. As for a storage stabilizer (L), it is preferred to be simultaneously added sections, the effect is hard to be demonstrated. However, a compound which generates strong acid by hydrolysis like mineral acid or chlorosilicane demonstrates the effect with ultralow volume, and 2 ppm of 100 weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and a polymer (B). In less than 0.05 weight at least, before adding a curing catalyst (K).

example of a bulking agent. These bulking agents may be used independently and may be used together two :0087](Bulking agent) A publicly known bulking agent can be used as a bulking agent. Especially the amount [0085]A storage stabilizer (L) has an effect which controls hydrolysis of a polymer (A), when a constituent :0086](Room-temperature-curing nature constituent) The following additive agent can also be included by of bulking agent used has 50 – 250 preferred weight section 0.001 to 1000 weight section to a total of 100 actual amount of a small amount of water is based also on the contents of the constituent, it is usually 5 invention is promptly hardened, when sufficient moisture for the circumference of this constituent exists. room-temperature-curing nature constituent of this invention. Hereafter, an additive agent is explained. weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and a polymer (D). The following are mentioned as an or less % of the weight of quantity. In order to harden with humidity in the air etc., a constituent of this containing a polymer (A) or a polymer (A) contains a small amount of water. In this case, although the

less which impalpable–powder–ized this calcium carbonate further, Calcium carbonate, such as precipitated carbonate, diatomite, calcination clay, clay, talc, titanium oxide, bentonite, organic bentonite, ferric oxide, a zinc oxide, an active white, a milt balloon, glass balloons, wood flour, pulp, a cotton chip, mica, and blacking [0088]Calcium carbonate which carried out the surface treatment of the surface with fatty acid or a resin calcium carbonate with a mean particle diameter of 1-3 micrometers manufactured with a sedimentation powder, and the Flint powder. Fibrous fillers, such as asbestos, glass fiber, a glass filament, carbon fiber, acid system organic matter, Colloid calcium carbonate with a mean particle diameter of 1 micrometer or method, and heavy calcium carbonate with a mean particle diameter of 1-20 micrometers. Fumed silica, sedimentation nature silica, a silicic acid anhydride, hydrous silicic acids, and carbon black, Magnesium wash farina -- rubbing -- powder state bulking agents, such as farina, graphite, aluminum impalpable the Kevlar textiles, and a polyethylene fiber.

[0089](Plasticizer) A publicly known plasticizer can be used as a plasticizer. The amount of plasticizer used has 0.001 – 1000 preferred weight section to a total of 100 weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and a polymer (D). The following are mentioned as an example of a plasticizer.

polyoxypropylene glycol and its derivative. Polymeric plasticizers, such as oligomer, such as the oligomer of sebacate, and butyl oleate. Alcohol ester, such as pentaerythritol ester Phosphoric ester, such as trioctyl hexahydrophthalic acid dioctyl, and epoxy stearic acid benzyl. Chlorinated paraffin. Polyester plasticizers, Aliphatic-carboxylic-acid ester, such as dioctyl adipate, a succinic acid screw (2-methylnonyl), dibutyl [0090] Phthalic ester, such as dioctyl phthalate, dibutyl phtalate, and phthalic acid benzyl butyl ester Acrylonitrile, polychloroprene, polyisoprene, polybutene, hydrogenation polybutene, and epoxidation such as polyester dibasic acid and dihydric alcohol are made to come to react. Polyether, such as phosphate and tricresyl phosphate Epoxy plasticizers, such as epoxidized soybean oil, 4,5-epoxy styrene systems, such as Polly alpha-methylstyrene and polystyrene, polybutadiene, Butadiene

further. As these adhesive grant agents, silane coupling agents, such as (meth)acryloyloxy group content [0091](Adhesive grant agent) An adhesive grant agent is used in order to improve an adhesive property Silang, amino group content Silang, sulfhydryl group content Silang, epoxy group content Silang, and carboxyl group content Silang, are mentioned.

aminopropyl methyl dimethoxysilane, N-(2-aminoethyl)-3-aminopropyl trimethoxysilane, N-(2-aminoethyl)acryloyloxypropyl trimethoxysilane, 3-methacryloyl oxypropyl methyl dimethoxysilane, etc. are mentioned. [0093]As amino group content Silang, 3-aminopropyl trimethoxysilane, 3-aminopropyl triethoxysilane, 3-3-aminopropyl methyl dimethoxysilane, N-(2-aminoethyl)-3-aminopropyl triethoxysilane, 3-ureido propyl [0092]As (meth)acryloyloxy group content Silang, 3-methacryloyl oxypropyl trimethoxysilane, 3triethoxysilane, N-(N-vinylbenzyl 2-aminoethyl)-3-aminopropyl trimethoxysilane, 3-anilino propyltrimethoxysilane, etc. are mentioned.

triethoxysilane, 3-mercapto propylmethyl dimethoxysilane, 3-mercapto propylmethyl diethoxysilane, etc. [0094]As sulfhydryl group content Silang, 3-mercapto propyltrimethoxysilane, 3-mercaptopropyl

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit.go... 2008/08/14

JP,2000-129147,A [DETAILED DESCRIPTION]

.0095]As epoxy group content Silang, 3-glycidyloxypropyl trimethoxysilane, 3-glycidyloxy propylmethyl dimethoxysilane, 3-glycidyloxy propyl triethoxysilane, etc. are mentioned.

methoxyethoxy)Silang, N-(N-carboxyl methyl-2-aminoethyl)-3-aminopropyl trimethoxysilane, etc. are [0096]As carboxyl group content Silang, 2-carboxyethyl triethoxysilane, 2-carboxyethyl phenylbis(2-

group content Silang and sulfhydryl group content Silang, a reactant of sulfhydryl group content Silang, etc. are mentioned. These reactants are easily obtained by mixing this silane coupling agent and agitating in a [0097]A reactant produced by making two or more sorts of silane coupling agents react may be used. As reactant of amino group content Silang and (meth)acryloyloxy group content Silang, a reactant of epoxy an example of a reactant, a reactant of amino group content Silang and epoxy group content Silang, A room temperature -150 ** temperature requirement for 1 to 8 hours.

[0098]The above-mentioned compound may be used alone and may be used together two or more kinds. The amount of silane coupling agent used has 0 - 30 preferred weight section to a total of 100 weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and a polymer (D).

amount used is preferred to a total of 100 weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and a polymer used together if needed. A common epoxy resin is mentioned as an epoxy resin which can be added to a '0099]An epoxy resin may be added as an adhesive grant agent. An epoxy resin hardener may be further constituent of this invention. Specifically, the following can be illustrated. 0 - 100 weight section of the

ester system epoxy resins, such as tetrahydrophtal acid diglycidyl and hexahydrophthalic acid diglycidyl, msuch as an epoxidation thing of unsaturation polymers, such as glycidyl ether of polyhydric alcohol, such as 0100]A bisphenol A-diglycidyl ether type epoxy resin, a bisphenol F-diglycidyl ether type epoxy resin, Fire bisphenol A-propylene oxide addition, 4-glycidyloxy benzoic acid glycidyl, phthalic acid diglycidyl, Diglycidyl [0101] A hardening agent (or curing catalyst) of the above-mentioned epoxy resin may be used together to resin, various cycloaliphatic-epoxy-resin, N, and N-diglycidyl aniline, N,N-diglycidyl o-toluidine, triglycidyl retardancy type epoxy resins, such as a tetrabromobisphenol A-glycidyl ether type epoxy resin, Novolak aminophenol series epoxy resin, a diaminodiphenylmethane system epoxy resin, Urethane modified epoxy isocyanurate, A vinyl system polymer containing epoxy resins currently generally used and epoxy groups, agent is mentioned. Specifically, the following can be illustrated. 0.1 to 300 weight section of the amount polyalkylene glycol diglycidyl ether and glycerin, a hydantoin type epoxy resin, and petroleum resin, etc. a constituent of this invention. A hardening agent for epoxy resins generally used as such a hardening type epoxy resin, a hydrogenation bisphenol A type epoxy resin, A glycidyl ether type epoxy resin of a used is preferred to an epoxy resin.

anhydride, Carboxylic anhydrides, such as a dodecenyl succinic acid anhydride and a pyromellitic anhydride, polyoxypropylene glycol.) that averages a basis which can react to an epoxy group and it has at least one [0102]Triethylenetetramine, tetraethylenepentamine, diethylamino propylamine, N-aminoethyl piperazine, amines, such as a ketimine compound, polyamide resin, Imidazole derivatives, dicyandiamides, and boron carboxyl group, an amino group, etc., hydrogenation polybutadiene, an acrylonitrile butadiene copolymer, trifluoride complex compounds. Phthalic anhydride, a hexahydrophthalic anhydride, a tetrahydrophthalic isophoronediamine, Amines or those salts, such as 2,4,6-tris(dimethy) aminomethyl) phenol, Or blocked polyoxypropylene glycol, etc. polybutadiene in which an end was embellished with a hydroxyl group, a piece in intramolecular Liquefied end functional group content polymers, such as end carboxylation phenoxy resin, carboxylic acid, alcohols, and a polyalkylene oxide system polymer (end amination m-xytylene diamine, m-phenylenediamine, Diaminodiphenylmethane, diaminodiphenyl sulfone, and an acrylic polymer etc.

can also be added for the purpose of adjustment of viscosity, and improvement in preservation stability of [0103](Solvent) When using a constituent of this invention as a hardenability constituent again, a solvent a constituent. The amount of solvent used has 0.001 - 500 preferred weight section to a total of 100 weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and a polymer (D).

species, and ester ether can be used. When saving a constituent of this invention at a long period of time, [0104]As a solvent, aliphatic hydrocarbon, aromatic hydrocarbon, and halogenated hydrocarbon. Alcohols, carbon numbers 1-10 is preferred, and methanol, ethanol, isopropanol, isopentyl alcohol, especially hexyl ketone, ester species, ether, ester alcohols, ketone alcohol, ether alcohol, ketone ether, ketone ester since preservation stability of alcohols improves, they are preferred. As alcohols, alkyl alcohol of the alcohol, etc. are preferred. http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit.go... 2008/08/14

[0105](Thixotropy grant agent) A thixotropy grant agent may be used again for an improvement of lappet nature. As such a thixotropy grant agent, hydrogenation castor oil, fatty acid amide, etc. are used. [0106](Antiaging agent) As an antiaging agent, an antioxidant generally used, an ultraviolet ray absorbent, and light stabilizer are used suitably again. Each compound of a hindered amine system, a benzotriazol system, a benzophenone series, a benzoate system, a oyanoacrylate system, an acrylate system, a hindered phenol system, the Lynn system, and sulfur systems can be used suitably.

[0107](in addition to this) An air-oxidation hardenability compound and a photoresist compound can be added in order to improve adhesion and surface tackiness of a paint over a long period of time again. The amount of air-oxidation hardenability compound used to a total of 100 weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and a polymer (D) 0.001 - 50 weight section, The amount of photoresist compound used has 0.001 - 50 preferred weight section to a total of 100 weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and

In gold solutions of the presented by tung oil, linseed oil, etc. as such an air—oxidation hardenability compound, An acrylic polymer which denaturalized with various alkyd resins produced by denaturalizing this compound, and drying oil, Various denaturation things (mallein-ized denaturation, boiled oil denaturation, etc.) of diene system polymers, such as a polymer of silicone resin, polybutadiene, and diene of the carbon numbers 5-8 and a copolymer, and also this polymer, or a copolymer, etc. are mentioned. As a photoresist compound, polyfunctional acrylate is usually used, in addition, organic colors, such as inorganic pigments, such as iron oxide, chrome oxide, and titanium oxide, and copper phthalocyanine blue, and Phthalocyanine Green, are mentioned to paints.

[0109]A room-temperature-curing nature constituent of this invention is suitable for a use as which it can be used for sealant, a water blocking material, adhesives, a coating agent, etc., and dynamic flattery nature to sufficient cohesive force and adherend of especially the hardened material itself is required.

[Example]The example and comparative example which produced the hardened material are shown below using the polymer (P1-P23) manufactured in the examples 1-23 of manufacture. A part shows a weight section. In the examples 1-13 of manufacture, a hydroxyl value conversion molecular weight shows the molecular weight converted from the hydroxyl value of the polyoxyalkylene polymer which has a hydroxyl group which is a raw material. M_w/M_n is the value measured by the gel permeation chromatograph using a tetrahydrofuran as a solvent. The analytical curve carried out **** creation for polyoxyalkylene polyols. In the examples 14-17 of manufacture, the molecular weight was measured by the gel permeation chromatograph, using a tetrahydrofuran as a solvent. The analytical curve was prepared using polystyrene. [0111](Example 1 of manufacture) Glycerin was used as the initiator and the bottom propylene oxide of existence of a zinchexacyano cobaltate glyme complex compound catalyst was made to react. The methanol solution of sodium methoxide was added to the hydroxyl value conversion molecular weight 17000 and the polypropylene oxide of M_w/M_m=1.3, scale loss pressing-down methanol was distilled off, and the

terminal hydroxyl groups of polypropylene oxide was changed into sodium alcoholate. Next, the allyl chloride was made to react. The unreacted allyl chloride was removed and refined and allyl group end polypropylene oxide was obtained (let this be the polymer UI.). When the hydroxyl group which remains was analyzed by the measuring method of the hydroxyl value, they were 0.01 millimol /g. The trimethoxysilane which is a hydrosilyl compound was made to react under existence of a platinum catalyst to the polymer UI, and the polymer PI which has an average of two trimethoxysilyl groups at the end was obtained. [0112](Example 2 of manufacture) The hydroxyl value conversion molecular weight 17000 which used propylene glyone sat he initiator, made the bottom propylene oxide of existence of a zinchexacyano cobaltate glyme compound catalyst react, and was obtained, and the polypropylene oxide of W_w/M_n=1.3 are used, The polypropylene oxide which has an allyl group at the end by the same method as the example 1 of manufacture was obtained (the hydroxyl groups which remain are 0.01 millimols /g). The trimethoxysilane which is a hydrosilyl compound was made to react under existence of a platinum catalyst to this reactant, and the polymer P2 which has an average of 1.3 trimethoxysilyl groups at the end was

[0113](Example 3 of manufacture) The hydroxyl value conversion molecular weight 15000 which used sorbitol as the initiator, made the bottom propylene oxide of existence of a zinchexacyano cobaltate glyme complex compound catalyst react, and was obtained, and the polypropylene oxide of $M_{\rm w}/M_{\rm n}=1.3$ are used, The polypropylene oxide which has an allyl group at the end by the same method as the example 1 of

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit.go... 2008/08/14

manufacture was obtained (the hydroxyl groups which remain are 0.01 millimols /g). The trimethoxysilane

JP,2000-129147,A [DETAILED DESCRIPTION]

which is a hydrosilyl compound was made to react under existence of a platinum catalyst to this reactant, and the polymer P3 which has an average of 3.9 trimethoxysilyl groups at the end was obtained. [0114](Example 4 of manufacture) The mixture which made the mole ratio methyl dimethoxysilane and trimethoxysilane which are hydrosilyl compounds, and was mixed in proportion of 30 to 70 is made to react under existence of a platinum catalyst to the polymer U1 manufactured in the example 1 of manufacture, The polymer P4 which has simultaneously an average of 0.6 methyl dimethoxy silyl group and an average of 1.4 trimethoxysilyl groups at the end was obtained.

[0115](Example 5 of manufacture) 3-mercapto propyltrimethoxysilane which is a silyl compound to the polymer U1 manufactured in the example 1 of manufacture, it was made to react using the 2,2"-azobis 2-methylbutyronitrile which is a polymerization initiator, and the polymer P5 which has an average of two trimethoxysilyl groups at the end was obtained.

[0116](Example 6 of manufacture) It refined, after polymerizing propylene oxide using the zinchexacyano cobaltate catalyst by having used glycerin as the initiator and obtaining the hydroxyl value conversion molecular weight 17000 and polyoxypropylene triol of $M_{\rm W}/M_{\rm m}=1.3$. Isocyanate propyltrimethoxysilane was added to this, the urethane-izad reaction was performed, the end was changed into the trimethoxysilyl group, and the polymer P6 of the molecular weight 18000 which has an average of two trimethoxysilyl groups at the end was obtained.

[0117](Example 7 of manufacture) To the polymer U1 manufactured in the example 1 of manufacture, methyl dimethoxysilane which is a hydrosilyl compound was made to react under existence of a platinum catalyst, and the polymer P7 which has an average of two methyl dimethoxy silyl groups at the end was obtained.

[0118](Example 8 of manufacture) Except using methyldiethoxysilane instead of methyl dimethoxysilane as a hydrosilyl compound in the example 7 of manufacture, it carried out like the example 7 of manufacture, and the polymer P8 which has an average of two methyldiethoxy silyl groups at the end instead of the polymer P7 was obtained.

[0119](Example 9 of manufacture) The hydroxyl value conversion molecular weight 7000 which used propylene glycol as the initiator, made the bottom propylene oxide of existence of a zinchexacyano cobaltate glyme complex compound catalyst react, and was obtained, and the polypropylene oxide of M_w/M_n=1.2 are used, The polypropylene oxide which has an allyl group at the end by the same method as the example 1 of manufacture was obtained (the hydroxyl groups which remain are 0.01 millimols /g). Methyl dimethoxysilane which is a hydrosilyl compound was made to react under existence of a platinum catalyst to this reactant, and the polymer P9 which has an average of 1.3 methyl dimethoxy silyl groups at the end was obtained.

[0120](Example 10 of manufacture) The hydroxyl value conversion molecular weight 7000 which used propylene glycol as the initiator, made the bottom propylene oxide of existence of a zinchexacyano cobaltate glyme complex compound catalyst react, and was obtained, and the polypropylene oxide of $M_{\rm w}/M_{\rm m}=1.2$ are used, The polypropylene oxide which has an allyl group at the end by the same method as the example 1 of manufacture was obtained (the hydroxyl groups which remain are 0.01 millimols /g). The trimethoxysilane which is a hydrosilyl compound was made to react under existence of a platinum catalyst to this reactant, and the polymer P10 which has an average of 1.3 trimethoxysilyl groups at the end was obtained.

[0121](Example 11 of manufacture) The methanol solution of sodium methoxide was added to polyoxypropylene diol of the hydroxyl value conversion molecular weight 3000 obtained using the potassium hydroxide catalyst, scale loss pressing-down methanol was distilled off, and terminal hydroxyl groups was changed into sodium alcoholate. Next, the allyl chloride was made to react continuously, after making it react to chlorobromomethane and performing polymers quantification. The unreacted allyl chloride was removed and refined and the polypropylene oxide (M_w/M_n=1.9) which has an allyloxy group at the end was obtained (the hydroxyl groups which remain are 0.01 millimols /g. The polymer P11 of the molecular weight 7000 which makes the trimethoxysilane which is a hydrosilyl compound react to this under existence of a platinum catalyst, and has an average of 1.3 trimethoxysilyl groups at the end was obtained. [0122](Example 12 of manufacture) The hydroxyl value conversion molecular weight 6000 obtained using the potassium hydroxide catalyst and polyoxypropylene diol of M_w/M_n=1.9 are used, The polypropylene oxide which has an allyloxy group at the end by the same method as the example 1 of manufacture was obtained (the hydroxyl groups which remain are 0.01 millimols /g). The trimethoxysilane which is a hydrosilyl compound was made to react to this under existence of a platinum catalyst, and the polymer P12 http://www4.ipdl.inpit.go.jp/ogi-bin/tran.web_ogi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit.go._2006/egi-bin/tran.web_ogi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit.go._2007.000.

which has an average of 1.3 trimethoxysilyl groups at the end was obtained.

[0123](Example 13 of manufacture) To the polymer U1 manufactured in the example 1 of manufacture, the triethoxysilane which is a hydrosilyl compound was made to react under existence of a platinum catalyst, and the polymer P13 which has an average of two triethoxy silyl groups at the end was obtained. [0124](Examples 1-18 and comparative examples 1-4) The inside of the polymers P1-P13. To 100 copies of polymers shown in Tables 1-4, 100 copies of fatty acid surface treatment calcium carbonate, Di-(2-ethylhexyl)phthalate as 50 copies of heavy calcium carbonate, and a plasticizer 50 copies. Thixotropy grant agent 3 copy, two copies of heavy calcium carbonate, and a plasticizer 50 copies. Thixotropy grant system light stabilizer, one copy of the 3rd class hindered amine light stabilizer, rwo copies of dibutyltin bisacetylacetonate is added for one copy of hindered henolic antioxidant, and the storage stabilizer shown in Tables 1-4 as the quantity in front, and a curing catalyst, it mixed uniformly, the cartridge for sealing materials which can interrupt penetration of the hygroscopic surface moisture in the air was filled up, and the 1 acidity-or-alkalinity constituent was obtained. The following examination was done about the obtained constituent. A result is shown in Table 1 - 4. About Example 18, 100 copies of mixtures mixed by P1-/P7=7 / 3 (weight ratio) were used.

[0125]Viscosity immediately after ⟨viscosity⟩ constituent manufacture (it measures at 25 **.) Unit. A poise and the viscosity after storing a cartridge at 50 ** for 14 days (it measures at 25 **.) Unit. The poise was

[0126]The hardenability constituent was slushed so that it might become a thickness of 4 cm into the cup with a cpenetration, diameter of 4 cm of a cylindrical shape, and it was neglected under the atmosphere of 65% humidity at 20 ** for 6 hours. The situation of hardening to a depth direction from the surface was seen using the needle for [1.25g] asphalt using the penetrator based on JIS K2530 after that. That is, the degree of penetration of the needle for 5 seconds from the perpendicular direction upper part to a lower part (penetration, unit:cm) was measured. The one where penetration is larger means that hardening from the surface is not progressing.

[0127]The sign in front is as follows.

VTMS: (Storage stabilizer) Vinyltrimetoxysilane, TEOF:ortho*** triethyl, an ACACacetylacetone,

TIPT:tetraisopropoxy titanium, DDMP:dodecyl mercaptan, MEOH:methanol, ZERT:zeolite.

[0128]TM:trimethoxysilyl group, D:methyl dimethoxy-silyl group, TE:triethoxy-silyl group, DE: (End group of a polymer) Methyldiethoxy silyl group.

[0129](Example 14 of manufacture) Based on the method indicated to JP,1-170681,A, 1,4-bis(1-chloro-1-methylothyl)benzene is used as an initiator. The molecular weight which has an isopropenyl group at a rate of about 92% in the both ends which polymerized isobutylene by making boron trichloride into a catalyst, and which carried out back dehydrochlorination and were manufactured makes chloroplatinic acid with a catalyst the isobutylene system polymer of about 5000, and trichlorosilane is made to react in 90 ** 12 hours. The polyisobutylene system polymer P14 which has an average of 1.2 trimethoxysilyl groups at the end by making methanol react to methyl orthoformate furthermore was obtained.

[0130](Example 15 of manufacture) Based on the method indicated to JP,1-170681,4, 1,4-bis(1-chloro-1-methylethyl)benzene is used as an initiator. The molecular weight which has an isopropenyl group at a rate of about 92% in the both ends which polymerized isobutylene by making boron trichloride into a catalyst, and which carried out back dehydrochlorination and were manufactured makes chloroplatinic acid with a catalyst the isobutylene system polymer of about 5000, and methyl dichlorosilane is made to react in 90 ** 12 hours, The polyisobutylene system polymer P15 which has an average of 1.2 methyl dimethoxy silyl groups at the end by making methanol react to methyl orthoformate furthermore was obtained. [0131](Example 16 of manufacture) the hydrogenation polybutadiene (polytali IAL) which has a hydroxyl group, at the end 90-mol% of 3-isocyanate propyltrimethoxysilane was made to react to the Mitsubishi Chemical terminal hydroxyl groups, and the hydrogenation polybutadiene polymerization object P16 which has an average of 1.3 trimethoxysily groups at the end was acquired.

[0132](Example 17 of manufacture) the hydrogenation polybutadiene (polytail HA.) which has a hydroxyl group at the end 90-mol% of 3-isocyanate propylmethyl dimethoxysilane was made to react to the Mitsubishi Chemical terminal hydroxyl groups, and the hydrogenation polybutadiene polymerization object P17 which has an average of 1.3 methyl dimethoxy silyl groups at the end was acquired. [0133](Examples 19-21 and comparative examples 5-7) The inside of the polymers P14-P17, To 100 copies of polymers shown in Table 5, 100 copies of colloid calcium carbonate, 40 copies of heavy calcium

carbonate, 65 copies of hydrocarbon system plasticizers, five copies of sodium sulfate hydrates, dripping

stop agent 1 copy, one copy of benzotriazol system ultraviolet ray absorbent, one copy of the 3rd class

JP,2000-129147,A [DETAILED DESCRIPTION]

hindered amine light stabiliser, and one copy of hindered phenolic antioxidant are added, This was made into base resin as a uniform mixture, ten copies of heavy calcium carbonate and 15 copies of hydrocarbon system plasticizers were mixed with two copies of octylic acid tin, and the mixture of 0.7 copy of lauryl amine as another side and a curing catalyst, this was made into the hardening agent, and it was considered as the hardenability constituent of two component types.

[0134]The hardenability by penetration was investigated by the method same with the viscosity after the mixed early stages of this base resin, and 50 ** 14-day storage, and having been shown in Examples 1-18 and the comparative examples 1-4. A result is shown in Table 5.

[0135]The sign in front is as follows.

(Storage stabilizer) VTMS: Vinyltrimetoxysilane.

[0136](Example 18 of manufacture) 100 g of the polymer P1 was put into the reactor with a churning group, and it heated at 100 **, and it added over 3 hours from the dropping funnel there, agitating the solution of 15 g of acrylonitrile, 15g of styrene, and 0.3 g of 2,2'-azobisisobutyronitrile. After continuing heating churning at 100 ** for further 2 hours, deaeration operation was performed under decompression and the polymer mixture P18 of the letter of nebula was obtained.

[0137](Example 19 of manufacture) The polymer mixture P19 was manufactured like the example 18 of manufacture except using the polymer P7 (methyl dimethoxy silyl group end) for a raw material instead of the polymer P1 (trimethoxysilyl group end).

[0133](Example 20 of manufacture) 50g of the polymer P1 and 50 g of the polymer P7 were put into the reactor with an agitator, and 50 g of toluene was added and diluted. Heat this mixture at 100 ** and 20 g of acrylonitrile, 20 g of styrene. The solution which dissolved the 2,2'-azobisisobutyronitriles 0 and 3g was dropped at 5 g of gycidyl methacrylate, and 2 g of 3-methacryloyl oxypropyl trimethoxysilane under churning over 3 hours. After the 2,2'-azobisisobutyronitriles [0 and 2g] toluene solution was dropped at the end of dropping back pan over 30 minutes, heating churning was carried out at 100 ** for 3 hours. Toluene was distilled out of the obtained mixture under 100 ** decompression, and the polymer mixture P20 of the letter of nebula was obtained.

[0139] (Example 21 of manufacture) The polymer mixture P21 of the letter of nebula was manufactured like the example 20 of manufacture except replacing a raw material with the mixture of the polymers P1 and P7, and using the polymer P7 (methyl dimethoxy silyl group end).

[0140](Example 22 of manufacture) 100 g of the polymer P13 was put into the reactor with an agitator. Heat this at 100 ** and 5 g of styrene, 10 g of methyl methacrylate, The solution which dissolved 7 g of butyl methacrylate, 2 g of methacrylic acid octadecyl, 18 g of 3-methacryloyl oxypropyl trimethoxysilane, and 0.5 g of 2,2'-azobisisobutyronitrile was dropped under churning over 3 hours. After the toluene solution of 0.2 g of 2,2'-azobisisobutyronitrile was dropped at the end of dropping back pan over 30 minutes, heating churning was carried out at 100 ** for 3 hours. Toluene was distilled out of the obtained mixture under 100

** decompression, and the polymer mixture P22 of the letter of nebula was obtained. [0141](Example 23 of manufacture) The polymer P23 was manufactured like the example 22 of manufacture except replacing a raw material with the polymer P13, and using the polymer P8 (methyldiethoxy silyl group end)

[0142](Examples 22–25 and comparative examples 8–11) The inside of the polymers P18–P23, Di-(2–ethylhexyl)phthalate as 100 copies of colloid calcium carbonate, and a plasticizer to 100 copies of polymers shown in Table 6 30 copies, Thixotropy grant agent 3 copy, two copies of 3-aminopropyl trimethoxysilane, Two copies of reactants (Sankyo Organic Chemicals No.918) of dibutyltin oxide and di-2-ethylhexyl phthalate are added for the storage stabilizer shown in Table 6 as the quantity in front, and a curing catalyst, it mixed uniformly, the cartridge for sealing materials which can interrupt penetration of the hygroscopic surface moisture in the air was filled up, and the 1 acidity-or-alkalinity constituent was obtained. The storage examination and the hardening examination were done like Examples 1–18. A result is shown in Table 6. It example 25.

0143

[Table 1]

	夷施	実施	実施	実施	実施	実施
	M1	M 3	M3	例4	Ø16	例6
重合体	P1	P1	1 d	P 1	P 1	P 1
重合体未端基	TM	ИX	MI	TM	TM	TM
貯藏安定剤	MeOH	ACAC	雅酸	TEOF	TIPT	ZERT
(海加量)	(2年)	(2報)	(10ppm)	(1部)	(2部)	(2報)
粘度(製造直後)	4500	4750	4800	4600	4400	2000
粘度 (14日後)	4400	4800	2000	2000	4800	2100
針入度(cm)	0.4	0.4	£ '0.	6.5	0.4	0.4

[0144] [Table 2]

	莱施	実施	実施	来施	実施	羧
	6 917	818	6 66	24 10	M 11	Ø#12
重合体	P1	P 1	P 2	P 3	P4	P 5
重合体末端基	TM	TM	TM	TM	MIC/NI	TM
貯蔵安定剤	JKAO	SHILA	VTNS	VTMS	SMLA	SHITA
(添加量)	(0.2部)	(2部)	(2部)	(2部)	(2#2)	(2#2)
粘度 (製造直後)	4700	4300	4600	3000	4200	4200
粘度 (14日後)	4600	4500	4650	3100	4300	4400
針入度(cn)	1.5	0.4	.0.6	0.4	1.2	0.5

[0145] [Table 3]

	実施	実施	実施	埃施	実施	実施
	例13	例14	(A)115	Ø 16	6 0117	M 18
重合体	Ρβ	P10	PII	P12	P13	7¶/1¶
重合体末端基	TM	TM	TM	TM	TE	PICL/PILL
貯滿安定剤	SPILA	VINS	VTMS	VIINS	SHILA	VTNS
(添加量)	(3說2)	(2部)	(2部)	(2部)	(2部)	(2部)
粘度 (製造直後)	4500	2100	4100	1950	4350	4450
粘度 (14日後)	0084	2050	4900	2000	4250	0011
針入度(cm)	0.4	2.2	.0.8	2.6	0.8	0.6

[0146] [Table 4]

JP,2000-129147,A [DETAILED DESCRIPTION]

	比較	九枚	比較	比較
	(M) 1	例2	Ø43	例4
重合体	P1	P 7	P 8	P 9
重合体末端基	TM	DM	DE	DM
扩献货定剂	なし	VTMS	VTIKS	VTMS
(孫加量)		(2#2)	(2部)	(2部)
胎度(製造直後)	1850	4400	4500	2050
站度 (14日後)	0096	4300	4350	200
计入度(cm)	0.3	2.8	3.5	3.4

[0147] [Table 5]

芸	2114	P17	DM	VINS	(3部)	2500	5450	3.3
菱	例6	P15	DM	VTMS	(2#0)	4750	4800	3.5
投数	2	P14	TM	なし		5550	7500	0.5
英施	6 4121	P14/P15	TAL/DA	VIINS	(2部)	5400	2300	1.5
実施	6月20	P16	TM	VTNS	(2前)	5700	2650	0.7
浅棚	6M 19	P14	TM	SMIA	(2部)	2200	5400	0.6
		重合体	重合体末端基	貯廃安定剤	(添加量)	粘度(製造直後)	粘度 (14日後)	針入度(cm)

[0148] [Table 6]

Liable oj								
	実施	解第	実施	実施	冰水	郊汨	比較	比較
	23ĺ€	64 23	<i>t</i> 9124	(9 126	<i>(</i> 748	614	ض10	M 111
重合体	P18	P20	P 22	81d	P18	61d	P21	P23
				/P19				
五合体未端基	TM	NG/NL	TE	MQ/NI	МL	Мa	Ma	DE
貯蔵佐定剤	SWLA	SXIIA	VTMS	SMLA	つな	SPILLA	SMIA	VTIMES
(液白量)	(2部)	(2部)	(2)(3)	(2部)		(2部)	(3部)	(2部)
粘度 (製造直後)	0019	0009	2800	0009	6200	0909	2700	5700
粘度 (14日後)	0079	0909	0069	6050	8900	0019	2800	5700
針入度(cm)	0.3	0.6	0.6	9.0	0.3	1.8	1.6	2.5

[0149]

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit.go... 2008/08/14

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit.go... 2008/08/14

[Effect of the Invention]The hardenability constituent of this invention reconciles fast curability and storage stability, and it deals in it.

[Translation done.]